БЛАГОРОДНЫЕ МЕТАЛЛЫ

CITIPABONINK

Авторский коллектив:

СОДЕРЖАНИЕ

И. А. АНДРЮЩЕНКО (разд. 6.12); акад. Н. А. ВАТОЛИН (разд. 3); канд. техн. наук Л. И. ВОРОНОВА (разд. 6.10); канд. физмат. наук
Э. В. ГАЛОШИНА (разд. 4.9, 4.10); канд. геолминералог. наук
А. Д. ГЕНКИН (разд. 1); канд. техн. наук Н. Б. ГОРИНА (разд. 4,
7. 5.3—5.5. приложение 2); члкор. AH СССР В. М. ГРЯЗНОВ
(разд. 6.11); докт. техн. наук А. П. ДОСТАНКО (разд. 6.8); канд.
геолминералог. наук Т. Л. ЕВСТИГНЕЕВА (разд. 1); канд. физ
мат. наук В. Е. ЗИНОВЬЕВ (разд. 4.4, 4.5); канд. физмат. наук
М. М. КИРИЛЛОВА (разд. 4.8); докт. хим. наук Е. И. КЛАБУНОВ-
СКИЙ (разд. 6.11); канд. техн. наук А. А. КУРАНОВ (разд. 6.2, 6.5);
канд. хим. наук В. Л. ЛИСИН (разд. 3); В. М. МАЛЫШЕВ (разд. 5.1, 5.2, 5.9, 6.1, 6.7); канд. физмат. наук В. А. МАТВЕЕВ (разд. 4.6);
В. А. МИТЮШОВ (разд. 6.2—6.6); канд. физмат. наук Л. В. НО-
МЕРОВАННАЯ (разд. 4.8); докт. техн. наук В. П. ПОЛЯКОВА
(историческая справка, 2.1—2.3, 4.1—4.3, 4.13, 5.6—5.8); канд. хим.
наук М. В. РАЕВСКАЯ (разд. 5.10); Д. В. РУМЯНЦЕВ (5.1, 5.2, 5.9,
6.1, 6.7); докт. техн. наук <i>Е. И. РЫТВИН</i> (разд. 6.9); докт. хим. наук
Н. М. СИНИЦЫН (разд. 4.12); канд хим. наук А. М. СКУНДИН (разд.
4.14); докт. хим. наук Е. М. СОКОЛОВСКАЯ (разд. 5.10); канд. техн.
наук И. П. СТАРЧЕНКО (разд. 6. 13); канд. техн. наук Н. И. ТИМО-
ФЕЕВ (разд. 2.4, 4.11, 6.1, 6.2, 6.4—6.6); докт. техн. наук Ю. Д. ЧИ- СТЯКОВ (разд. 6.8); Г. С. ХАЯК (Приложение 1).
01/11(01) (pasa, 0.0), 1. O. 111/11 (Tipusiomenne 1).

Ответственный секретарь Н. Б. Горина

Рецензент: главный металлург В/О «Союззолото» В. П. Никитин

УДК 669.21/23(083)

Благородные металлы. Справ. изд./Под ред. *Савицкого Е. М.* — М.: Металлургия, 1984. 592 с.

Обобщены и систематизированы сведения о свойствах чистых благородных металлов, об их взаимодействии с элементами периодической системы, о структуре и свойствах сплавов этих металлов, о способах получения на них изделий. Описаны области применения благородных металлов и их сплавов. Приведены данные о физико-химическом взаимодействии благородных металлов — теоретической основе создания новых материалов с заданным комплексом свойств. Рассмотрены сплавы благородных металлов, используемые в приборостроении, электронике, медицине, химической и ювелирной промышленностн.

Приведенные в справочнике данные о свойствах в соответствии с

ГОСТ 8.310—78 относятся к категории информационных.

Предназначен для инженерно-технических работников различных отраслей промышленности, занимающихся разработкой и созданием новых материалов, устройств и приборов на основе благородных металлов. Ил. 465. Табл. 216. Библногр. список: 907 назв.

Тредисловие						_	_	_	_
условны е обозначе ния и е	дини	цы 1	змер	ения					
Асторическая справка .			•					-	
. Основные руды и минера	лы.	Осно	вные	типі	M K	есто	жод	ден	ий
.1. Золото									
.2. Серебро								·	Ċ
.1. Золото									
. Получение благородных	мета	ллов	и пре	оизво	дств	о по	луф	baбı)И-
катов из них									
1. Получение золота . 2. Полученне серебра .		•	•		•	•	•	•	٠
.3. Получение платиновых и	vieta:	плов	•		-	•	•	•	•
4. Произволство полумаог	икат	พลดา	ว กา	arone	TITLY	V 1886	· Tan	EDITOR	
сплавов					•				
4.1. Плавка и литье .									
4.2. Обработка давлением	•		•		•				
4.1. Плавка и литье . 4.2. Обработка давлением 4.3. Прокатка листов, поло 4.4. Производство тонкосте . 4.5. Производство тонкосте . 4.6. Гидростатическое прес . 4.6.	oc, J	тенты	, фо.	льги	•				
4.4. Производство провол	оки				·	•	•	•	
4.6 Гиппостатическое прос	HHb)	х капі	илляр	ных	труб	OK	•	•	•
4.6. Гидростатическое прес 4.7. Штамповка изделий 4.8. Обработка резанием 4.9. Сварка плавлением	СОБа	ние	•	• •	•	•	•	•	•
4.8. Обработка резанием	: :		•	• •	•	•	•	•	•
									•
4.10. Производство бимета	ллов	, KOM	пози	ций	·	÷	:	•	•
									·
. Физико-химические свойс	тва	благо	родн	ых м	етал	лов	И	СПЛ	a-
вов в жидком состоянии		•	•		•	•	•	•	•
1. Плотность									
2. Температурный коэффиц	нент	объ	емноі	o pa	сшн	рени	Я		
3. Поверхностное натяжет 4. Удельное электросопротт 5. Вархоот	ние	•							
т. одельное электросопроті 5 Вязкость	ивлег	ние		•	•	•	•		٠
Б. Вязкость6. Термодинамические свой	· ·	•	•	•	•	•	•	•	•
от тормодинамические свои	ства	•	•	• •	٠	•	•	•	٠
Физические, механические	их	имиче	ские	свойс	тва	бла	ranc	nut	J¥
металлов в твердом состо	янии						·opc	-	***
1 Кристанницеская отраже				•	-	-	•	٠	٠
2. Электронная структура	ypa	Pon VI	LOOMY		•	•	•	•	•
3. Ядерные свойства	21 110	ъвруг	юсть	Фcb	MH	٠	•	•	•
4. Тепловые свойства	•	•	•	•	•	•	•	•	•
1. Кристаллическая структура 2. Электронная структура 3. Ядерные свойства 4. Тепловые свойства 4.1. Температуры и теплот	ып	лавле	ния.	темп	ยกสช	· VDЫ	•	пен	191
и теплоты сублимаци	ии			·	-pui	, p.m.	IXPI		
и теплоты сублимаци 4.2. Теплоемкость 4.3. Температуропроводность 4.4. Теплопроводность 4.5. Температурный коэффи 5. Электрические свойства				•	÷		:	:	•
4.3. Температуропроводност	LP .								•
4.4. Теплопроводность			• .						
т.о. температурный коэффи 5 Экумпературный коэффи	щиен	и ли	ейно	ro pa	сши	рени	Я		
5.1 Упатические свойства	•	•			•	•	•	•	•
5. Электрические свойства 5.1. Удельное электросопр 5.2. Удельная электрическая			•	•	:	:	:		:

4.6. Термоэлектрические эффекты в благородных металлах 4.6.1. Термоэлектрические эффекты и формулы связи термоэлектрических коэффициентов 4.6.2. Методы измерения термоэлектродвижущей силы 4.7. Эмиссионные и вторичноэмиссионные свойства 4.8. Оптические свойства 4.9. Магнитные свойства 4.10. Эффект Холла 4.11. Механические свойства 4.12. Химические свойства 4.13. Коррозионияя стойкость 4.14. Электрохимические и адсорбционные свойства 5. Взаимодействие благородных металлов с элементами Периодической системы химических элементов Д. И. Менделеева 5.1. Двойные диаграммы состояния золота 5.2. Двойные диаграммы состояния рутения 5.3. Двойные диаграммы состояния рутения 5.4. Двойные диаграммы состояния рутения 5.5. Двойные диаграммы состояния подия 5.6. Двойные диаграммы состояния подия 5.7. Двойные диаграммы состояния платины 5.9. Тройные диаграммы состояния платины 5.9. Тройные и многокомпонентные диаграммы состояния платины 6.0. Тройные и многокомпонентные диаграммы состояния платиновых металлов 6. Применение благородных металлов и сплавов 6.1. Материалы для электрических контактов 6.2. Материалы для потещиометров 6.3. Термопары и термометры сопротивления 6.5. Магниты 6.6. Упругие элементы 6.7. Припои 6.8. Материалы для микроэлектроиики 6.9. Жолгрожим конструкционные материалы 6.0. Иприпон 6.3. Материалы для микроэлектроиики		
4.6.1. Термоэлектрические эффекты и формулы связи термоэлектрических коэффициентов 4.6.2. Методы измерения термоэлектродвижущей силы 4.7. Эмиссионные и вторичноэмиссионные свойства 4.8. Оптические свойства 4.9. Магнитные свойства 4.10. Эффект Холла 4.11. Механические свойства 4.12. Химические свойства 4.13. Коррозионияя стойкость 4.14. Электрохимические и адсорбционные свойства 5. Взаимодействие благородных металлов с элементами Периодической системы химических элемеитов Д. И. Менделеева 5.1. Двойиые диаграммы состояния золота 5.2. Двойиые диаграммы состояния рутения 5.4. Двойные диаграммы состояния рутения 5.5. Двойные диаграммы состояния родия 5.6. Двойные диаграммы состояния палладия 5.7. Двойные диаграммы состояния палладия 5.8. Двойные диаграммы состояния платины 5.9. Тройные и многокомпонентные диаграммы состояния платины 5.9. Тройные и многокомпонентные диаграммы состояния платины 6.1. Материалы для электрических контактов 6.2. Материалы для потенциометров 6.3. Термопары и термометры сопротивления 6.4. Тензодатчики 6.5. Магниты 6.6. Упругие элементы 6.7. Припои 6.7. Припои 6.7. Припои 6.8. Материалы для микроэлектроиики		
4.6.1. Термоэлектрические эффекты и формулы связи термоэлектрических коэффициентов 4.6.2. Методы измерения термоэлектродвижущей силы 4.7. Эмиссионные и вторичноэмиссионные свойства 4.8. Оптические свойства 4.9. Магнитные свойства 4.10. Эффект Холла 4.11. Механические свойства 4.12. Химические свойства 4.13. Коррозионияя стойкость 4.14. Электрохимические и адсорбционные свойства 5. Взаимодействие благородных металлов с элементами Периодической системы химических элемеитов Д. И. Менделеева 5.1. Двойиые диаграммы состояния золота 5.2. Двойиые диаграммы состояния рутения 5.4. Двойные диаграммы состояния рутения 5.5. Двойные диаграммы состояния родия 5.6. Двойные диаграммы состояния палладия 5.7. Двойные диаграммы состояния палладия 5.8. Двойные диаграммы состояния платины 5.9. Тройные и многокомпонентные диаграммы состояния платины 5.9. Тройные и многокомпонентные диаграммы состояния платины 6.1. Материалы для электрических контактов 6.2. Материалы для потенциометров 6.3. Термопары и термометры сопротивления 6.4. Тензодатчики 6.5. Магниты 6.6. Упругие элементы 6.7. Припои 6.7. Припои 6.7. Припои 6.8. Материалы для микроэлектроиики	.6. Термоэлектрические эффекты в благородных металлах	
трических коэффициентов 4.6.2. Методы измерения термоэлектродвижущей силы 4.7. Эмиссионные и вторичноэмиссионные свойства 4.8. Оптические свойства 4.9. Магнитные свойства 4.10. Эффект Холла 4.11. Механические свойства 4.12. Химические свойства 4.13. Коррозионияя стойкость 4.14. Электрохимические и адсорбционные свойства 5. Взаимодействие благородных металлов с элементами Периодической системы химических элемеитов Д. И. Менделеева 5.1. Двойиые диаграммы состояния золота 5.2. Двойиые диаграммы состояния рутения 5.3. Двойиые диаграммы состояния рутения 5.4. Двойные диаграммы состояния помия 5.5. Двойные диаграммы состояния помия 5.6. Двойные диаграммы состояния придия 5.7. Двойные диаграммы состояния придия 5.8. Двойные диаграммы состояния платины 5.9. Тройные и многокомпонентные диаграммы состояния платины 5.9. Тройные и многокомпонентные диаграммы состояния платины 6. Применение благородных металлов и сплавов 6.1. Материалы для электрических контактов 6.2. Материалы для потещиометров 6.3. Термопары и термометры сопротивления 6.4. Тензодатчики 6.5. Материалы для потещиометров 6.7. Припои 6.7. Припои 6.8. Материалы для микроэлектроиики	.6.1. Термоэлектрические эффекты и формулы связи термоэле	K-
4.7. Эмиссионные и вторичноэмиссионные свойства 4.8. Оптические свойства 4.10. Эффект Холла 4.11. Механические свойства 4.12. Химические свойства 4.13. Коррозиониая стойкость 4.14. Электрохимические и адсорбционные свойства 5. Взаимодействие благородных металлов с элементами Периодической системы химических элемеитов Д. И. Менделеева 5.1. Двойные диаграммы состояния золота 5.2. Двойные диаграммы состояния серебра 5.3. Двойные диаграммы состояния рутения 5.4. Двойные диаграммы состояния родия 5.5. Двойные диаграммы состояния подия 5.6. Двойные диаграммы состояния подия 5.7. Двойные диаграммы состояния платины 5.8. Двойные диаграммы состояния платины 5.9. Тройные и многокомпонентные диаграммы состояния платиновых металлов 6. Применение благородных металлов и сплавов 6.1. Материалы для электрических контактов 6.2. Материалы для электрических контактов 6.3. Термопары и термометры сопротивления 6.4. Тензодатчики 6.5. Магниты 6.6. Упругие элементы 6.7. Припои 6.8. Материалы для микроэлектроиики	трических коэффициентов	•
4.8. Оптические свойства 4.9. Магнитные свойства 4.10. Эффект Холла 4.11. Механические свойства 4.12. Химические свойства 4.13. Коррозионияя стойкость 4.14. Электрохимические и адсорбционные свойства 5. Взаимодействие благородных металлов с элементами Периодической системы химических элемеитов Д. И. Менделеева 5.1. Двойные диаграммы состояния золота 5.2. Двойные диаграммы состояния рутения 5.3. Двойные диаграммы состояния рутения 5.4. Двойные диаграммы состояния родия 5.5. Двойные диаграммы состояния иридия 5.6. Двойные диаграммы состояния иридия 5.7. Двойные диаграммы состояния плаладия 5.8. Двойные диаграммы состояния платины 5.9. Тройные и многокомпонентные диаграммы состояния платины 5.0. Тройные и многокомпонентные диаграммы состояния платиновых металлов 6. Применение благородных металлов и сплавов 6.1. Материалы для электрических контактов 6.2. Материалы для потещиометров 6.3. Термопары и термометры сопротивления 6.4. Тензодатчики 6.5. Магниты 6.6. Упругие элементы 6.7. Припои 6.8. Материалы для микроэлектроиики	.6.2. Методы измерения термоэлектродвижущей силы	•
4.10. Эффект Холла 4.11. Механические свойства 4.12. Химические свойства 4.13. Коррозионияя стойкость 4.14. Электрохимические и адсорбционные свойства 5. Взаимодействие благородных металлов с элементами Периодической системы химических элементов Д. И. Менделеева 5.1. Двойные диаграммы состояния золота 5.2. Двойные диаграммы состояния рутения 5.3. Двойные диаграммы состояния рутения 5.4. Двойные диаграммы состояния родня 5.5. Двойные диаграммы состояния иридня 5.6. Двойные диаграммы состояния иридня 5.7. Двойные диаграммы состояния плаладия 5.8. Двойные диаграммы состояния платины 5.9. Тройные и многокомпонентные диаграммы состояния платины 5.9. Тройные и многокомпонентные диаграммы состояния платины 6.0. Тройные и многокомпонентные диаграммы состояния платиновых металлов 6.1. Материалы для электрических контактов 6.2. Материалы для потещиометров 6.3. Термопары и термометры сопротивления 6.4. Тензодатчики 6.5. Магниты 6.6. Упругие элементы 6.7. Припои 6.8. Материалы для микроэлектроиики	.7. Эмиссионные и вторичноэмиссионные свойства	•
4.10. Эффект Холла 4.11. Механические свойства 4.12. Химические свойства 4.13. Коррозиониая стойкость 4.14. Электрохимические и адсорбционные свойства 5. Взаимодействие благородных металлов с элементами Периодической системы химических элемеитов Д. И. Менделеева 5.1. Двойиые диаграммы состояния золота 5.2. Двойиые диаграммы состояния серебра 5.3. Двойиые диаграммы состояния рутения 5.4. Двойиые диаграммы состояния рутения 5.5. Двойные диаграммы состояния придия 5.6. Двойные диаграммы состояния придия 5.7. Двойные диаграммы состояния придия 5.8. Двойные диаграммы состояния палладия 5.8. Двойные диаграммы состояния палладия 5.9. Тройные и многокомпонентные диаграммы состояния платины 6.0. Тройиые и многокомпонентные диаграммы состояния платиновых металлов 6. Применение благородных металлов и сплавов 6.1. Материалы для электрических контактов 6.2. Материалы для потещиометров 6.3. Термопары и термометры сопротивления 6.4. Тензодатчики 6.5. Магниты 6.7. Припои 6.8. Материалы для микроэлектроиики	.8. Оптические свойства	•
4.12. Химические свойства 4.13. Коррозиониая стойкость 4.14. Электрохимические и адсорбционные свойства 5. Взаимодействие благородных металлов с элементами Периодической системы химических элемеитов Д. И. Менделеева 5.1. Двойные диаграммы состояния золота 5.2. Двойные диаграммы состояния рутения 5.3. Двойные диаграммы состояния рутения 5.4. Двойные диаграммы состояния родия 5.5. Двойные диаграммы состояния подия 5.6. Двойные диаграммы состояния прация 5.7. Двойные диаграммы состояния прадия 5.8. Двойные диаграммы состояния палладия 5.9. Тройные и многокомпонентные диаграммы состояния платины 5.9. Тройные и многокомпонентные диаграммы состояния платиновых металлов 6. Применение благородных металлов и сплавов 6.1. Материалы для электрических контактов 6.2. Материалы для потещиометров 6.3. Термопары и термометры сопротивления 6.4. Тензодатчики 6.5. Магниты 6.6. Упругие элементы 6.7. Припои 6.8. Материалы для микроэлектроиики	.9. Магнитные свойства	•
4.12. Химические свойства 4.13. Коррозиониая стойкость 4.14. Электрохимические и адсорбционные свойства 5. Взаимодействие благородных металлов с элементами Периодической системы химических элемеитов Д. И. Менделеева 5.1. Двойные диаграммы состояния золота 5.2. Двойные диаграммы состояния рутения 5.3. Двойные диаграммы состояния рутения 5.4. Двойные диаграммы состояния родия 5.5. Двойные диаграммы состояния подия 5.6. Двойные диаграммы состояния прация 5.7. Двойные диаграммы состояния прадия 5.8. Двойные диаграммы состояния палладия 5.9. Тройные и многокомпонентные диаграммы состояния платины 5.9. Тройные и многокомпонентные диаграммы состояния платиновых металлов 6. Применение благородных металлов и сплавов 6.1. Материалы для электрических контактов 6.2. Материалы для потещиометров 6.3. Термопары и термометры сопротивления 6.4. Тензодатчики 6.5. Магниты 6.6. Упругие элементы 6.7. Припои 6.8. Материалы для микроэлектроиики	.10. Эффект Холла	•
4.13. Коррозиониая стойкость 4.14. Электрохимические и адсорбционные свойства 5. Взаимодействие благородных металлов с элементами Периодической системы химических элементов Д. И. Менделеева 5.1. Двойные диаграммы состояния золота 5.2. Двойные диаграммы состояния серебра 5.3. Двойные диаграммы состояния рутения 5.4. Двойные диаграммы состояния рутения 5.5. Двойные диаграммы состояния родия 5.6. Двойные диаграммы состояния придня 5.7. Двойные диаграммы состояния платины 5.8. Двойные диаграммы состояния платины 5.9. Тройные и многокомпонентные диаграммы состояния золота и серебра 5.10. Тройные и многокомпонентные диаграммы состояния платиновых металлов 6. Применение благородных металлов и сплавов 6.1. Материалы для электрических контактов 6.2. Материалы для потещиометров 6.3. Термопары и термометры сопротивления 6.4. Тензодатчики 6.5. Магниты 6.6. Упругие элементы 6.7. Припои 6.8. Материалы для микроэлектроиики	.11. Механические свойства	٠
4.14. Электрохимические и адсорбционные свойства 5. Взаимодействие благородных металлов с элементами Перио- дической системы химических элементов Д. И. Менделеева 5.1. Двойные диаграммы состояния золота 5.2. Двойные диаграммы состояния серебра 5.3. Двойные диаграммы состояния рутения 5.4. Двойные диаграммы состояния родня 5.5. Двойные диаграммы состояния подня 5.6. Двойные диаграммы состояния палладия 5.7. Двойные диаграммы состояния палладия 5.8. Двойные диаграммы состояния палладия 5.9. Тройные и многокомпонентные диаграммы состояния платины 5.9. Тройные и многокомпонентные диаграммы состояния платиновых металлов 6. Применение благородных металлов и сплавов 6.1. Материалы для электрических контактов 6.2. Материалы для потещиометров 6.3. Термопары и термометры сопротивления 6.4. Тензодатчики 6.5. Магниты 6.6. Упругие элементы 6.7. Припои 6.8. Материалы для микроэлектроиики	.12. Химические свойства	•
5. Взаимодействие благородных металлов с элементами Периодической системы химических элементов Д. И. Менделеева 5.1. Двойные диаграммы состояния золота 5.2. Двойные диаграммы состояния серебра 5.3. Двойные диаграммы состояния рутения 5.4. Двойные диаграммы состояния рутения 5.5. Двойные диаграммы состояния родия 5.6. Двойные диаграммы состояния иридия 5.7. Двойные диаграммы состояния палладия 5.8. Двойные диаграммы состояния палладия 5.9. Тройные и многокомпонентные диаграммы состояния платины 5.0. Тройные и многокомпонентные диаграммы состояния платиновых металлов 6. Применение благородных металлов и сплавов 6.1. Материалы для электрических контактов 6.2. Материалы для потещиометров 6.3. Термопары и термометры сопротивления 6.4. Тензодатчики 6.5. Магниты 6.6. Упругие элементы 6.7. Припои 6.8. Материалы для микроэлектроиики		•
дической системы химических элементов Д. И. Менделеева 5.1. Двойные диаграммы состояния золота 5.2. Двойные диаграммы состояния серебра 5.3. Двойные диаграммы состояния рутения 5.4. Двойные диаграммы состояния родия 5.5. Двойные диаграммы состояния продия 5.6. Двойные диаграммы состояния продия 5.7. Двойные диаграммы состояния платины 5.8. Двойные диаграммы состояния платины 5.9. Тройные и многокомпонентные диаграммы состояния золота и серебра 5.10. Тройные и многокомпонентные диаграммы состояния платиновых металлов 6. Применение благородных металлов и сплавов 6.1. Материалы для электрических контактов 6.2. Материалы для потещиометров 6.3. Термопары и термометры сопротивления 6.4. Тензодатчики 6.5. Магниты 6.6. Упругие элементы 6.7. Припои 6.8. Материалы для микроэлектроиики	•	•
дической системы химических элементов Д. И. Менделеева 5.1. Двойные диаграммы состояния золота 5.2. Двойные диаграммы состояния серебра 5.3. Двойные диаграммы состояния рутения 5.4. Двойные диаграммы состояния родия 5.5. Двойные диаграммы состояния продия 5.6. Двойные диаграммы состояния продия 5.7. Двойные диаграммы состояния платины 5.8. Двойные диаграммы состояния платины 5.9. Тройные и многокомпонентные диаграммы состояния золота и серебра 5.10. Тройные и многокомпонентные диаграммы состояния платиновых металлов 6. Применение благородных металлов и сплавов 6.1. Материалы для электрических контактов 6.2. Материалы для потещиометров 6.3. Термопары и термометры сопротивления 6.4. Тензодатчики 6.5. Магниты 6.6. Упругие элементы 6.7. Припои 6.8. Материалы для микроэлектроиики	. Взаимодействие благородных металлов с элементами Пери	0-,
5.1. Двойиые диаграммы состояния золота 5.2. Двойиые диаграммы состояния серебра 5.3. Двойиые диаграммы состояния рутеиия 5.4. Двойные диаграммы состояния осмия 5.5. Двойные диаграммы состояния родия 5.6. Двойные диаграммы состояния иридия 5.7. Двойные диаграммы состояния палладия 5.8. Двойные диаграммы состояния палладия 5.9. Тройные и многокомпонентные диаграммы состояния золота и серебра 5.10. Тройные и многокомпонентные диаграммы состояния платиновых металлов 6. Применение благородных металлов и сплавов 6.1. Материалы для электрических контактов 6.2. Материалы для потещиометров 6.3. Термопары и термометры сопротивления 6.4. Тензодатчики 6.5. Мягниты 6.6. Упругие элементы 6.7. Припои 6.8. Материалы для микроэлектроиики	ической системы химических элементов Д. И. Менделеег	3 a
5.2. Двойные диаграммы состояния рутения		
5.5. Двойные диаграммы состояния родия 5.6. Двойные диаграммы состояния иридия 5.7. Двойные диаграммы состояния палладия 5.8. Двойные диаграммы состояния палладия 5.9. Тройные и многокомпонентные диаграммы состояния золота и серебра 5.10. Тройные и многокомпонентные диаграммы состояния платиновых металлов 6. Применение благородных металлов и сплавов 6.1. Материалы для электрических контактов 6.2. Материалы для потещиометров 6.3. Термопары и термометры сопротивления 6.4. Тензодатчики 6.5. Магниты 6.6. Упругие элементы 6.7. Припои 6.8. Материалы для микроэлектроиики	.1. Двоиные диаграммы состояния серебра	·
5.5. Двойные диаграммы состояния родия 5.6. Двойные диаграммы состояния иридия 5.7. Двойные диаграммы состояния палладия 5.8. Двойные диаграммы состояния палладия 5.9. Тройные и многокомпонентные диаграммы состояния золота и серебра 5.10. Тройные и многокомпонентные диаграммы состояния платиновых металлов 6. Применение благородных металлов и сплавов 6.1. Материалы для электрических контактов 6.2. Материалы для потещиометров 6.3. Термопары и термометры сопротивления 6.4. Тензодатчики 6.5. Магниты 6.6. Упругие элементы 6.7. Припои 6.8. Материалы для микроэлектроиики	. 2. Двоиные диаграммы состояния вутения	•
5.5. Двойные диаграммы состояния родия 5.6. Двойные диаграммы состояния иридия 5.7. Двойные диаграммы состояния палладия 5.8. Двойные диаграммы состояния палладия 5.9. Тройные и многокомпонентные диаграммы состояния золота и серебра 5.10. Тройные и многокомпонентные диаграммы состояния платиновых металлов 6. Применение благородных металлов и сплавов 6.1. Материалы для электрических контактов 6.2. Материалы для потещиометров 6.3. Термопары и термометры сопротивления 6.4. Тензодатчики 6.5. Магниты 6.6. Упругие элементы 6.7. Припои 6.8. Материалы для микроэлектроиики	. 3. Двоиные диаграммы состояния ругения	•
5.6. Двойные диаграммы состояния иридия 5.7. Двойные диаграммы состояния палладия 5.8. Двойные диаграммы состояния платины 5.9. Тройные и многокомпонентные диаграммы состояния золота и серебра 5.10. Тройиые и многокомпонентные диаграммы состояния платиновых металлов 6. Применение благородных металлов и сплавов 6.1. Материалы для электрических контактов 6.2. Материалы для потещиометров 6.3. Термопары и термометры сопротивления 6.4. Тензодатчики 6.5. Магниты 6.6. Упругие элементы 6.7. Припои 6.8. Материалы для микроэлектроиики 6.9. Материалы для микроэлектроиики	.4. Двоиные диаграммы состояния осмил	•
5.7. Двойные диаграммы состояния палладия 5.8. Двойные диаграммы состояния платины 5.9. Тройные и многокомпонентные диаграммы состояния золота и серебра 5.10. Тройные и многокомпонентные диаграммы состояния платиновых металлов 6. Применение благородных металлов и сплавов 6.1. Материалы для электрических контактов 6.2. Материалы для потенциометров 6.3. Термопары и термометры сопротивления 6.4. Тензодатчики 6.5. Магниты 6.6. Упругие элементы 6.7. Припои 6.8. Материалы для микроэлектроиики	. В Пробино диаграммы состояния ирилия	Ī
5.8. Двойные диаграммы состояния платины	. О. Двоиные диаграммы состояния придам	Ī
5.9. Тройные и многокомпонентные диаграммы состояния золота и серебра	С Пробито диаграммы состояния платины	Ī
и серебра 5.10. Тройиые и многокомпонентные диаграммы состояния платиновых металлов 6. Применение благородных металлов и сплавов 6.1. Материалы для электрических контактов 6.2. Материалы для потещиометров 6.3. Термопары и термометры сопротивления 6.4. Тензодатчики 6.5. Магниты 6.6. Упругие элементы 6.7. Припои 6.8. Материалы для микроэлектроиики	о. Двоиные диаграммы состояния платимы состояния золо	та
5.10. Тройиые и многокомпонентные диаграммы состояния платиновых металлов		
тиновых металлов	П. Винкотора	a-
6. Применение благородных металлов и сплавов		
6.1. Материалы для электрических контактов 6.2. Материалы для потещиометров		
6.2. Материалы для потещиометров	5. Применение благородных металлов и сплавов	•
6.2. Материалы для потещиометров	3 1 Материалы для электрических контактов	
6.3. Термопары и термометры сопротивления 6.4. Тензодатчики 6.5. Магниты 6.6. Упругие элементы 6.7. Припои 6.8. Материалы для микроэлектроиики	3.2 Материалы для потенниометров	
6.4. Тензодатчики		
6.6. Упругие элементы	В Л. Тензопатинки	
6.6. Упругие элементы	65 Marhurh	
6.7. Припон	3.6. Упругие элементы	
6.8. Материалы для микроэлектроиики	67 Houron	
6.0. Wandinghalla конструкционные материалы	69 Мотерион иля микроэлектроинки	
	6.9. Жаропрочиые коиструкционные материалы	-

6.10. Коррозиониостойкие материалы

2.1. Выявление структуры благородных металлов

Указатель двух-, трех- и многокомпонентиых диаграмм состояния благородных металлов с элементами Периодической системы .

ПРЕДИСЛОВИЕ

Необходимость решения ряда важнейших проблем науки и техники и выявления наиболее перспективных направлений ставит перед работниками науки и промышленности важные задачи, одна из которых — эффективное и экономное использование благородных металлов — национального богатства нашей страны. Эти металлы — золото, серебро, рутений, осмий, родий, придий, палладий и платина — обладают комплексом уникальных физико-химических свойств и нашли широкое применение в качестве ускорителей химических процессов, коррозионностойких и жаропрочных конструкционных материалов, датчиков электрических сигналов, высокоэффективных отражателей и т. д.

В последние десятилетия благородиые металлы, их сплавы и соединения все шире применяются в промышлеиности; возиикающая в связи с этим дефицитность золота, серебра, платииы и иридия требует их более рационального использования и замены менее дефицитными мате-

риалами.

491

505

508

521

521

536

536

541 554

584

Известные из отечественной и зарубежиой литературы сведеиия об этих металлах разрозненны и подчас противоречивы, что вызывает трудности у специалистов, заиимающихся использованием благородных металлов и разработкой новых сплавов на их основе. В предлагаемом справочнике впервые сделана попытка собрать и систематизировать наиболее полные и достоверные сведения о благородных металлах, их сплавах и соединениях. Значительное различие в объеме информацин по разным металлам объясняется различной степенью их изученности.

В справочнике последовательно рассмотрены история, сырьевые ресурсы и перспективы использования благородных металлов, физические и химические свойства жидких и твердых металлов, двойные, тройные и многокомпонентные диаграммы состояния. Достаточно полно освещено взаимодействие благородных металлов с элементами Периодической системы, приведены свойства наиболее перспективных сплавов, их экслиуатащионные характеристики. Данные приведены на основе открытых публикаций советских и зарубежных авторов.

Издание такого справочника несомненно будет способствовать бо-

лее рациональному использованию благородных металлов.

Чл.-кор, АН СССР Е. М. Савиикий

УСЛОВНЫЕ ОБОЗНАЧЕНИЯ и елиницы измерения

а. 6. с — периоды решетки, нм;

C — молярная теплоемкость, Дж/(моль·К);

с — содержание, % (по массе), % (ат.); удельная теплоемкость, $Дж/(кг \cdot K)$;

N — мольная доля; T, t — температура, K, C соответственно;

d — плотность, кг/м³; толщина, нм;

а — температурный коэффициент линейного (объемного) расширения — т. к. л. р., град-1; температурный коэффициент сопротивления — т. к. с., град $^{-1}$;

σ — поверхностное натяжение. Дж/м²: удельная электрическая

проводимость, см/м;

ρ — удельное электрическое сопротивление, Ом м;

n — динамическая вязкость. Па · с: v — кинематическая вязкость, м²/с;

Е — энергия взаимодействия, Дж; модуль нормальной упругости. Па: энергия активации образования соединения, эВ; потенциал, В; напряженность электрического поля, В/м;

H — энтальпия. Дж:

G — свободная энергия, Дж; модуль сдвига, Па;

S — энтропия, Дж/град; абсолютная т. э. д. с., В/К; коэффициент тензочувствительности;

р — давление (упругость), Па;

а — термодинамическая активность; температуропроводность,

у — коэффициент термодинамической активности; энергия дефекта упаковки, эВ

Q — внутренняя энергия (теплота), Дж;

 $Q_{\text{п.п.}}$ — теплота плавления, Дж/моль; **Q**субл — теплота сублимации, Дж/моль;

λ — коэффициент теплопроводности, Вт/(м·К); длина волны, м;

r — остаточное электрическое сопротивление;

 $T_{\rm B}$ — критическая температура перехода в сверхпроводящее состояние, К;

 θ_C — температура Кюри, К;

 σ_a — сечение поглощения тепловых нейтронов, б; $\sigma_b(S)$ — сечение рассеяния тепловых нейтронов, б;

Е — т. э. д. с., В;

I — сила тока, A;

 Π — коэффициент Пельтье, В; σ_T — коэффициент Томсона, В · K $^{-1}$;

^{*}L — число Лоренца:

ф - работа выхода электрона, эВ;

i — плотность тока термоэмиссии, A/м2;

от так симальный коэффициент вторичной электронной эмиссии; E_{pm} — энергия первичных электронов, соответствующая σ_{max} , эВ;

nmax — максимальный коэффициент неупругого отражения электро-

 $U_{ ext{kd}}^{ extbf{I}}$ — первый критический потенциал, В;

 \overline{W} — плотность потока теплового излучения, Вт/м²;

₩0 — плотность потока теплового излучения абсолютно черного тела. Вт/м²:

n — показатель преломления;

k — показатель поглощения;

R — отражательная способность;

интегральная излучательная способность;

 $\varepsilon(\lambda)$ — спектральная излучательная способность; $\varepsilon_{\rm H}$ — нормальная излучательная способность;

 χ_m — удельная магнитная восприимчивость, м³/кг;

 χ_v — объемная магнитная восприимчивость; M — магнитный момент, $\mu_{\scriptscriptstyle B}$;

H — напряженность магнитного поля, A/м;

 R_H — коэффициент Холла, м³/Кл;

F — сила Лоренца;

n — концентрация носителей тока, $1/м^3$;

 $H_{\mathbf{c}}$ — коэрцитивная сила, кА/м;

 $(BH)_{\rm max}$ — максимальная магнитная энергия, $\Pi \times M^3$;

В — магнитная индукция. Тл: B_r — остаточная индукция, Тл;

 B_d — магнитная индукция в рабочем зазоре, соответствующая максимальной магнитной энергии, Тл;

 H_d — коэрцитивная сила, соответствующая максимальной магнитной энергии, кА/м:

µ_{rev} — обратимая магнитная проницаемость;

скорость ползучести;

D — коэффициент диффузии; модуль всестороннего сжатия, Па;

и — коэффициент Пуассона;

НУ, НВ, — твердость по Виккерсу, Бринеллю, Роквеллу соответствен-HRC но, Па:

 $H_{\mathbf{n}}$ — микротвердость, Па;

σ_в — временное сопротивление, Па;

 $\sigma_{\mathbf{T}}$ — предел текучести, Па;

 $\sigma_{0,2}$ — предел текучести при растяжении, деформация 0,2 %. Па: $\sigma_{0.001}$ — предел упругости при растяжении, деформация 0,001 %. Па;

 δ — удлинение, %;

 ф — сужение поперечного сечения, %; E_0 — стандартный потенциал, В;

 $E_{\text{H-B}}$ — потенциал нулевого заряда, В;

 $E_{\rm H. B. 3}$ — потенциал нулевого полного заряда. В:

 t_0 — ток обмена, A/M^2 ;

 μ_{l}, μ_{n} — холловская подвижность электронов и дырок соответственно;

Фв — высота потенциального барьера, эВ;

 $\rho_{\rm K}$ — контактное сопротивление, ${\rm OM \cdot cm^2}$;

Золото

На ранних стадиях истории развития человечества, когда основой существования были собирательство и охота, когда возник культ предметов, вера в их магическое могущество, одним из важных тотемов стало золото. Яркое и блестящее самородное золото, так непохожее на обычные камни, как бы овеществляло солнечные лучи. Это получило отражение в самом названии металла у различных народов [1—6].

Добыча золота началась еще в конце каменного века. Оно известно всем древнейшим цивилизациям Земли. Так древним египтянам изделия из золота были известны за 12 тыс. лет до н. э. Древние Египет, Греция и Рим достигли высокого уровня развития технологии добычи золота из руд, их обогащения, рафинирования и обработки золота [1—6]. Интересно отметить, что технология получения тонкой фольги (0,01—0,001 мкм), известная древнеегипетским металлургам, была заново разработана в Европе только в XVIII в. н. э. В Египте в середине 11 тысячелетия до н. э. при фараоне Тутмосе II добывали до 50 т золота в год [2, 4].

С III тысячелетия до н. э. наряду с древним Египтом значительная разработка россыпей велась на территории Южной и Западной Африки,

которая и сегодня остается основным производителем золота.

Крупнейшим золотодобывающим районом в Древнем мире была также Западная Европа. В І тысячелетни до п. з. в колониях на территории Пиренейского полуострова древние римляпе добывали до 8 т золота в год. Золотые монеты стали главными в денежном обращении Европы. В VI в. до н. э. вели разработку золотых россыпей на Балканах. К V в. н. э. золотые месторождения в Европе были практически полностью исчерпаны.

В Азии следы древней золотодобычи находят в Иране, по берегам Персидского залива, в Аравии. Начиная с III тысячелетия до н. з. значительное количество золота добывали в Индии и в Тибете. В Китае во II тысячелетии до н. э. уже чеканили золотую монету. В I тысячелетии до н. з. началось освоение россыпей Белуджистана (Пакистан), Кашгарии (Китай), Западной Сибири, Приамурья, Средней и Малой

Азии.

Судя по археологическим данным, разработка золота на американском коитиненте велась в основном на территории современных Мексики, Гватемалы, Колумбин, Панамы, Перу и Кубы — общая добыча золота в доколумбовый период составляет примерно 200 т [2—4]. Если учесть, что общее количество золота, добытого за всю многовековую историю развития человеческого общества, составляет около 80 тыс. т, то на долю древних веков приходится примерно 15 %. Для сравнения следует отметить, что с V по XV в., т. е. до открытия Америки, удалось добыть около 2500 т золота. Позднее (после XV в.) основная доля добычи золота приходится на долю Американского континснта.

На территории России добыча золота началась также в глубокой древности. Имеются археологические данные о золотом промысле на Алтае в середине IV тысячелетия до н.э. Кавказским народам золотые изделия были известны за 3 тыс. лет. до н.э. В Казахстане, Сибири, на Урале, в Заволжье найдены золотые изделия броизового века.

Древнерусское государство не имело своей золотодобывающей промышленности и покупало золото в Византии для изготовления монет и украшений. Зарождение золотодобывающей промышленности в России относится к началу XVIII в. Первоначально золото стали добывать при переработке золотосодержащих руд на Нерчинском н Колывано-

Воскресенском заводах на Урале. В 1745 г. золотая россыпь была обнаружена крестьянином Ерофеем Марковым недалеко от Екатеринбурга (Свердловска). К концу XVIII в. на Урале, Алтае и Забайкалье было открыто несколько десятков коренных месторождений золота. До 1814 г.

в России была добыта всего 21 т золота.

Открытие Л. И. Брусницыным (1814 г.) способа обогащения золотоносных песков и отмена государственной монополии вызвали бурный рост золотодобывающей промышленности во всех районах Урала. Западной Сибири (1827 г.), Алтая (1830 г.), Якутии (1840 г.), Забайкалья (1832 г.), Приамурья (1850 г.), Приморского края (1870 г.). Россия стала основной золотодобывающей державой [4]. После 1850 г. произошло резкое снижение доли добычи русского золота в связи с открытием и разработкой Калифорнийских россыпей. Затем золото было найдено в Австралии, в Америке (Колорадо, Дакота, Невада). К концу XIX в. мировой центр добычи золота переместился в Южную Африку, которая ло сих пор остается основным поставщиком золота в капиталистическом мире. Следует отметить, что мировая добыча золота в XX в. сильно зависела от общего состояния экономики капиталистического мира. К 1940 г. в капиталистических странах добывалось 1140 т золота в год. В 1970 г. эта добыча превысила 1380 т в год. В последующие годы наблюлается заметное снижение добычи золота.

Серебро [6-8]

Из благородных металлов серебро наиболее широко распространено в природе. Содержание его в земной коре составляет $1 \cdot 10^{-5}$ % (по массе), что в 20 раз превышает содержание золота и приблизительно равно содержанию металлов платиновой группы. В отличие от золота оно редко встречается в самородном виде. Чаще всего серебро присутствует в рудах цветиых металлов (цинка, свинца и др.) в виде сульфидных соединений.

Красивый внешний вид серебра и возможность длительного хранеиня, несомиенно, привлекали внимание. Если желтый цвет золота ассоциировался у древних людей с солнцем, то блестящий белый цвет серебра—с луной, что отразилось в названиях этого металла. Более позднее латинское название серебра—аргентум—происходит от латинского корня белый, блестящий. Наряду с золотом и медью относится к числу первых металлов, освоенных человеком. Уже с глубокой древности в Южной Европе, на Ближнем и Среднем Востоке серебряная утварь передавалась по наследству. Серебро в виде слитков и рубленных кусков металла служило торговым эквивалентом.

Самые ранние крупные разработки серебра велись в Восточной части Малой Азии примерно в 4 тысячелетии до н. э. Позднее серебряные месторождения разрабатывались в Армении и Бактрии (верхнее и среднее течение Аму-Дарьи). Около 500 лет до н. э. началась разработка серебряно-свинцовых руд в Греции на знаменитых Лаурионских рудниках, которые в течение нескольких столетий были основой экономического могущества Афин; здесь в течение нескольких столетий было добыто более 77 тыс, т серебра В более позднее время (VIII—XV вв.) серебро добывали в Трансильвании (Румыния) и Богемии (Чехия).

Особенно большой подъем в добыче и получении серебра произошел после открытия Америки. В Мексике, Боливии и Перу были откры-

ты крупные и богатые месторождения серебра.

На территории СССР добыча серебра велась с древних времен в Закавказье и Башкирии. Однако до XVIII в. Русское государство не имело своей промышленности благородных металлов. Крупные месторождения серебра в Забайкалье, на Алтае, в Средней Азии н на Кавказе стали разрабатываться лишь в XVIII в. Доля русского серебра в

мировой добыче была ничтожна (2,92 % в 1912 г.). В 1900 г. в России добыли всего 3240 кг, в то время как в США—1803 т. Мексике—1746 т. Боливии—355 т. Количество серебра, добываемого в царской России, было недостаточным даже для внутренних потребностей.

По мере увеличения количества добываемого серебра совершенствовалась технология его добычи и очистки. Большой вклад в развитие металлургии серебра внесли русские ученые и мастера. Ивану Мокееву, мастеру Московского монетного двора, впервые удалось отделить золото от серебра. В 1721 г. из полученного по его способу золота и серебра были отчеканены специальные медали.

В 1752 г. академик У. Х. Сальхов предложил разделить золото и серебро азотной кислотой. Иван Шлаттер ввел пирометаллургический способ разделения серебра и золота, после чего следовала гидрометаллургическая обработка азотной кислотой полученного серебристого золота. Этот комбинированный способ аффинажа применяли на Петер-

бургском монетном дворе до 1820 г.

Теоретические основы процесса цианирования были заложены П. Р. Багратионом, показавшим, что золото и серебро хорошо растворяются в слабых водных растворах щелочных цианидов. Он также установил ускоряющее действие воздуха на растворение золота и серебра и доказал возможность осаждения золота и серебра из цианистых растворов неблагородными металлами.

В 1802 г. француз д'Арсе изобрел аффинаж серебра серной кислотой. В этом процессе неочищенное серебро растворяют в кипящем медном купоросе, золото осаждается на дне, а серебро восстанавливается до металла медью или железом. Этот процесс получил широкое распространение в XIX в., но затем был вытеснен электролизом, при помощи которого из неочищенного серебряного анода получают кристаллическое серебро чистотой 99,9 %.

Платиновые металлы [6,8—17]

Археологические исследования показывают, что впервые люди встретились с платиной тысячелетия назад. Самородки платины находили вместе с золотом и называли «белым золотом» (Египет, Испания, Абиссиния), «лягушачьим» золотом (о. Борнео), «белым свинцом» (Восточная Сибирь) [6]. Уже в древние времена платину и ее сплавы с золотом использовали для изготовления зеркал, ювелирных изделий и украшений, бытовой утвари (Древний Египет 700 лет до н. э., римские колонии на Пиренейском полуострове 1 тыс. лет до н. э., государство инков на севере Эквадора, Колумбия).

К началу нашей эры платина была забыта и вновь открыта сравнительно недавно, после завоевания испанскими конкистадорами Южной Америки. Первое упоминание в средневековых европейских источниках о платине, как «светлом не плавящемся» металле было сделано итальнием Ю. Скалингером в 1537 г. Приоритет же открытия платины признан за доктором Вудом (1749 г.). Первое научное описание платины было опубликовано Уотстоном в трудах Королевского общества в

1749—1750 гг. (Англия).

К концу XVIII столетия тяжелый белый металл все больше привлекает внимание химиков. Началось подробное изучение и разработка технологии получения ковкой платины. Чистую платину впервые удалось получить в 1803 г. Волластону, ему же принадлежит разработка первого промышленного способа получения ковкой платины [11]. Подробное изучение платиновой руды позволили ему в том же году обнаружить еще два элемента — палладий и родий. В 1804 году Теннант выделил иридий и осмий из черного осадка, оставшегося после растворения пла-

тиновой руды в царской водке [12]. Последний элемент платиновой группы был открыт только через 40 лет. Он был выделен из уральской платиновой руды профессором Казанского Университета К. К. Клаусом

и назван им в честь России рутением [13].

Открытие в России платины как спутника золота относится к первой половине XIX в. (1819 г.). Первая промышленная платиновая россыпь была обнаружена на Урале в 1824 г. управляющим Гороблагодатскими горными заводами Н. Р. Мамышевым. Ему же принадлежат первые в России работы по очистке и изготовлению изделий из платины. До 1936 г., т. е. до разработки способа получения металлов платиновой группы из шламов медноникелевого производства, Урал давал большую часть мировой продукции металлов платиновой группы.

Роль русских ученых в развитии платинового дела, в нзучении химии, металлургии, физикохимии и металловедения платиновых металлов очень велика. Большое значение для развития промышленности благородных металлов имела работа П. Г. Соболевского по изысканию сравнительно простого и безвредного способа аффинажа и получения ковкой платины [14]. Работа этого ученого по получению ковкой платины была первым научным трудом по порошковой металлургии. Современником П. Г. Соболевского К. К. Клаусом была создана химия платиновых металлов (ХІХ в.), разработаны методы разделения и аффинажа платиновых металлов, причем методы получения чистых платины и родия использовали в промышленности вплоть до 1929 г. [16]. Промышленный аффинаж уральской платины был организован в 1879 г. на Тентелевском заводе в Петербурге. Работами по аффинажу руководил Ф. В. Вильм, которому принадлежит также способ получения палладия через палладозамин, применяемый повсеместно до сих пор [16].

После Великой Октябрьской социалистической революции под руководством академиков Л. А. Чугаева и И. И. Черияева сотрудниками Института по изучению платины, а затем Института общей и неорганической химии (В. В. Лебединским, Н. К. Пшепицыным, С. Е. Красиковым, Н. И. Подкопаевым, О. Е. Звягинцевым и др.) совместно с работниками промышленности (проф. Н. Н. Барабошкиным, А. В. Мироновым, Н. Ф. Федоровым и др.) были решены важнейшие проблемы аффинажа платиновых металлов, их разделения и получения спектрально чистых золота, платины и палладия. Решение этих проблем позволило обеспечить нашу промышленность необходимыми платиновыми металлами.

С начала 1900 г. Н. С. Курнаков с сотрудниками провел цикл работ по исследованию металлических сплавов, особенностей их образования и влиянию различных факторов на их структуру и свойства [17]. Эти исследования физических и химических свойств компактных благородных металлов и их сплавов, работы по построению диаграмм состояния, днаграмм состав—свойство и выявлению особенностей физико-химического взаимодействия благородных металлов в дальнейшем продолжались в АН СССР под руководством В. А. Немилова, А. А. Рудницкого, продолжаются под руководством Е. М. Савицкого, в МГУ им.

М. В. Ломоносова и других организациях страны.

За рубежом основные исследования благородных металлов сосредоточены в специальных лабораториях фирм «Джонсон Маттей и К» (Англия) и «Энгельгардт Кемикел Корпорейшен» (США), а также в Исследовательском институте металлохимии и благородных металлов (ФРГ). Среди зарубежных ученых следует отметить Е. Рауба, Оборовского и Цвигмана, Джаффи и Кнаптона, Лоебиха и Харриса, Шуберта, Дарлинга, работы которых связаны с исследованием структуры, механических и физических свойств благородных металлов, построением диаграмм состояния, изучением влияния различных факторов на хрупкость и обрабатываемость платиновых металлов.

ОСНОВНЫЕ РУДЫ И МИНЕРАЛЫ. ОСНОВНЫЕ ТИПЫ МЕСТОРОЖДЕНИЙ

1.1. Золото

Месторождения золота бывают трех типов, различающихся по условиям образования. 1. Месторождения коренные (эндогенные), возникновение которых связано с глубинными процессами. 2. Месторождения экзогенные, представленные в основном золотоносными россыпями и возникающие при разрушении коренных месторождений золота. 3. Метаморфизованные экзогенные месторождения — золотоносные конгломераты и песчаники, представляющие собой продукт преобразования древних россыпей.

Эндогенные месторождения золота наиболее разнообразны по составу. В многочисленных классификациях этих месторождений [22] учитываются глубина образования месторождений, влияние руд сульфидов и другие признаки. Упомянем лишь главные типы золоторудных место-

рождений.

Кварц-золоторудные и кварц-сульфидно-золоторудные месторождения, формирующиеся на больших и умеренных глубинах в обстановке высоких и средних температур, представлены жилообразными или линзовидными рудными телами, единичными протяженными жилами, системами жил и прожилков, зонами прожилковой и вкрапленной минерали-

зации.

В кварц-золоторудных месторождениях рудные тела сложены агрегатами сливного и грубозернистого кварца с небольшим (1—5%) количеством сульфидов (пирит, арсенопирит) [21]. Золото, обычно свободное, характеризуется неравномерным распределением с образованием столбообразных и гнездовидных обогащенных участков. В Советском Союзе месторождения этого типа встречаются в рудном поясе Енисейского кряжа, в Верхнеколымском районе, Южном Верхоянье и Узбекистане. За рубежом типичными представителями малосульфидных кварц-золоторудных месторождений являются золоторудное поле Колар (Индия), разрабатываемое на глубине более 3,3 км, месторождения Канады (Иеллоунайф), США (Мазер-Лод), Австралии (Грейт-Боулдер,

Бендиго, Балларат).

Миперальный состав кварц-сульфидно-золоторудных месторождений значительно разнообразнее, чем квари-золоторудных. Сульфиды составляют 15—30 % жильного выполнения. Кроме пирита, арсенопирита, сульфидо свинца, меди, цинка, распространены сульфосоли серебра, сурьмы, минералы висмута, теллуриды. Золото находится как в свободном, так и в дисперсном, распыленном в сульфидах состоянии. Распределение золота в рудных телах в значительной мере зависит от размещения сульфидной минерализации. Иногда сульфиды развиты в большем количестве, чем кварц (Дарасунское месторождение в Забайкалье). Кварц-сульфидно-золоторудные месторождения известны на Урале (Березовское, Кочкарское и др.), в Алтае-Саянском рудном поясе, Якутии, Казахстане. За рубежом месторождения этого типа развиты в США (Хомстейк), Канаде (Поркьюйайн), Бразилии (Морро-Велло) [21].

Промышленное значение кварц-золоторудных и кварц-сульфидиозолоторудных месторождений чрезвычайно велико. Они являются также

основным источником россыпных месторождений золота.

Отдельную формацию золоторудных месторождений составляют малоглубинные месторождения золота, развитые преимущественно в областях интенсивной вулканической и субвулканической деятельности.

Характерные минералогичсские признаки месторождений этой формации заключаются в преобладании тонкозернистого халцедоновидного или гребенчатого кварца, в среднем незначительном колнчестве сульфидов, существенной роли сульфосолей и сульфидов серебра, преимущественно низкопробном золоте (проба 750—550). Золото неоднородное по составу, чаще мелкое до тонкодисперсного, местами в сочетании с болес крупным, в виде скелетных сростков, проволочек, дендритов. Типично наличие в рудных телах участков, очень богатых золотом («рудных столбов»). В зависимости от развития в рудах сульфидов, сульфосолей и теллуридов различного состава выделяются следующие геохимические типы малоглубинных месторождений золота [18]: 1 — золото-серебряный, 2 — золото-серебряно-сурьмяный, 3 — золото-мышьяково-сурьмяный, 4 — золото-серебряно-свинцово-цинковый, 5 — золото-теллуровый и золото-селеновый.

В Советском Союзе малоглубниные месторождения золота распространены на северо-востоке (Охотско-Чукотский вулканический пояс), в Приморые, Забайкалые, Армении [23]. За рубежом они развиты в Восточных Карпатах (СРР, Трансильвания), США (Криппл-Крик, Комсток, Голдфилд и др.), Японии, Индонезии. Высокая концентрация золота в рудных столбах определяет важное промышленное значение ма-

логлубинных месторождений.

К числу эндогенных месторождений золота принадлежат также его проявления в формациях существенно сульфидных руд [22]. Эти формации представлены колчеданными (медно-колчеданными, цинково-колчеданными, колчеданно-полиметаллическими), медно-пикелевыми, медно-молибденовыми, иногда свинцово-цинковыми месторождениями. Золото в рудах этих месторождений диспергировано в виде мельчайших вкраплений в сульфиды железа, меди, свинца, цинка и извлекается при переработке руд попутно.

Экзогенные месторождения золота. Различают золотоносные зоны окисления рудных месторождений и золотоносные россыпи [22]. Золотоносные окисленные руды развиваются в рудных телах сульфидного состава в результате выщелачивания сульфидов атмосферными агентами. В большинстве известных рудных полей эти руды почти отработапы. Значительно больше промышленное значение имеют золотоносные рос-

сыпн.

Золотопосные россыпи широко распространсны во всех золотоносных провинциях мира. Образование россыпей обусловлено воздействием на эндогенные золоторудные месторождения процессов физического и химического выветривания, деятельности рек, морей, ледников, ветра. Различают россыпи остаточные, рсчные, морскис, ледниковые, золовые. Нанболее распространены аллювиальные (речные) россыпи. Золото при перемещении от коренных источников в россыпи подвергается окатыванию, истиранию, коррозни, но все же сохраняет ряд особенностей морфологии и состава, присущих первичному золоту. В большинстве россыпей главная масса золота представлена частицами всличиной 0,5—4 мм, причем наиболее крупное золото располагается близ коренных месторождений. Совместно с золотом в россыпях концентрируются такие тяжелые минералы, как магнетит, ильменит, минералы олова, вольфрама, а в комплексных золотоплатиновых россыпях минералы платиноидов. Многие наиболее богатые россыпи были выработаны в XIX, начале XX в. В Советском Союзе золотоносные россыпи известны на Урале, в Западной Сибири, в Забайкалье, в Ленском и других районах [23]. За рубежом крупнейшие россыпи разрабатывались на Аляске, в Калифорнии и в других западных штатах США, в Австралии, Новой Зеландии, Канале, Центральной и Южной Африкс. В иастоящее время роль золотоносных россыпей в общей добыче золота резко снизилась, но и для ряда стран она остается ведущей.

Метаморфизованные экзогенные месторождения золота представлены уран-золотосодержащими конгломератами [22]. Характерными представителями этого тнпа являются месторождения Витватерсранд (ЮАР), Жанобина (Бразилия), Блайнд-Ривср (Канада). Месторождение Витватерсранд является крупнейшим в мире по запасам и добыче золота. Золотосодержащие слои — рифы — в этом месторождении прослеживаются на десятки кнлометров при мощности 0,3—3 м. Они сложены гальками молочно-белого кварца, прочно сцементированными мелкозернистым кварцем, пиритом и другими минералами. Золото находится в цементе, где оно образует тонкие (1—100 мкм) пленочные выделения в сульфидах. Помимо золота и урана, в рудах содержатся также платиновые металлы. Глубина разработки месторождения достигает в настоящее время 4000 м. Подобного типа золотых месторождений в СССР не обнаружено.

Минералы золота

Всего известно более 20 достоверно установленных минералов золота, представленных самородным золотом, его нитерметаллическими соединениями с Ag, Cu, Hg, Bi, теллуридами золота, золота и серебра, золота и меди, золота, свинца и меди, сульфидами и селенидами золота и серебра. Наибольшее число минеральных видов составляют теллуриды и интерметаллические соединения золота.

Главным и наиболее распространенным минералом золота является самородное золото. Оно служит основным источником добычи золота в рудных месторождениях. К числу минералов золота, часто встречающихся в различных типах золоторудных месторождений, принадлежат сплав золота с серебром — электрум и теллуриды золота: калаверит — AuTe₂, креннерит — (Au, Ag)Te₂, сильванит — AuAgTe₄, петцит —

(Ag, Au)₂Te.

Самородное золото. Постоянно содержит в виде примссн серебро. Не считая разновидностей, концентрация серебра в самородном золоте (c_{Ag}) колеблется от долей процента до десятков процентов. Содержание Au в самородном золоте (c_{Au}) , отнесенное к сумме содержаний золота и серебра $c_{Au}/(c_{Au}+c_{Ag})$, получило название пробы золота. Известны также медистое, палладистое и висмутистое золото. Сингония куби-

ческая. Размер злементарной ячейки $a_0 = 4.078$ Å. Цвет самородного золота золотисто-желтый (у богатых серебром разновилностей блелножелтый, при повышенном содержании меди появляется розоватый оттенок). Твердость 2,5—3*, плотность (156·10²—183·10²)** (для чистого золота 193·10²). Хорошо огранснные кристаллы золота встречаются редко. Наблюдались октаэдрические, кубооктаздрические и ромбододекаэдрические формы кристаллов. Большая часть добываемого золота представлена зернами исправильной формы, включенными в квариевую или рудную массу. Крупные золотники — «видимое золото» — встречаются относительно редко, часто золото образует мельчайшие зерна. иногда трудно различимые даже в полированных шлифах под микроскопом. Следует отметить многообразие форм выдсления самородного золота в рудных месторождениях [22]. Помимо кристаллов и их сростков, наблюдаются дендриты с разнообразными рисунками вствей и стволов, иглы, изогнутые проволочки, пленки, чешуйки, жилки. Большой интерес представляют самородки — крупные обособления золота. Самородки встречаются чаще в россыпях, чем в коренных месторожденнях, на которые приходится не более 10 % общего количества известных находок.

Масса наиболее крупных уникальных самородков золота достигает десятков килограмм. На Урале в 1842 г. был найден самородок «Большой треугольник» массой 36 кг. Самые крупные самородки золота обнаружены в Австралии: «Плита Холтериана» — 93 кг, «Желанный незнакомен» — 70.9 кг и др.

Электрум — Ан, Ag. Относится к нзоморфному ряду Au—Ag, содержит 35—45 % Ag, снигония кубическая, цвет от светло-желтого до серебряно-белого, твердость 2—3, плотность 12·10³—15·10³. Встречается значительно реже, чем самородное золото в ассоциации с серебросодер-

жашими сульфидами.

Калаверит — AuTe₂. Химический состав: Au — 43,6 %, Te — 56,4 %, сингония моноклинная C2/m, a=0,719, b=0,441, c=0,508 нм, β =90°±30′. Цвет от латунно-желтого до серебряно-белого, твердость 2,5—3, плотность (91·10²—94·10²). Встречается в виде кристаллов, зернистых агрегатов, единичных мелких зерен в ассоциации с самородным золотом, злектрумом, а также другими теллуридами. На месторождениях Криппл-Крик (США) и Калгурли (Зап. Австралия) находится в ассоциации с креннеритом и сильванитом и является главным минералом золота.

Креннерит — (Au, Ag) Te_2 . Химический состав: Au: Ag=2,7; при отношении 2,5 — Au 32,99 %, Ag 7,22 %, Te 59,79 %, сингония ромбическая Pma2, a=1,654, b=0,882, c=0,446 нм; цвет серебряно-белый, твердость 2,5, плотность 8620. В золото-серебряных месторождениях представлен агрегатами мелких Зерен, иногда кристаллами в ассоциации с самородным золотом, теллуридами золота и серебра и сульфидами цветных металлов.

Сильванит — $Au_5Ag^Te_4$. Химический состав: Au 24,19 %, Ag 13,22 %, Te 62,59 % (при Au:Ag=1:1); сингония моноклинная P2/c, a=0,896, b=0,449, c=1,462 нм, $\beta=145^\circ26'$; цвет в свежем изломе серебряно-белый, твердость 2, плотность 8070-8240. Образует разнообразные по форме, часто сдвойникованные кристаллы, дендритообразные выделения, зернистые агрегаты. Встречается совместно с другими теллуридами.

Петцит — Ag_3AuTe_2 . Химический состав: Ag 42 %, Au 25,5 %, Te 32,5 %, сингония кубическая, $I4_132$, a=1,038 нм; цвет от свинцово-серого до стального-серого, твердость 2,5—3, плотность $91 \cdot 10^2$. В виде зернистых агрегатов встречается в золото-серебряных месторождениях в

срастании с гесситом и другнми теллуридами.

К числу редких и очень редких минералов золота относятся: амальгама золота — Au_2Hg_5 , купроаурид — $AuCu_3$, аурнкуприд — Au_2Cu_3 , аргентокупроаурид — Au_2Eu_5 , мальдонит — Au_2Bi , ауростибит — Au_2Sb_2 , ютенбогарлтит — Ag_3AuS_2 , финессерит — Ag_3AuSe_5 , мутманнит — (Ag, Au)Te, костовит — $CuAuTe_4$, монтбрейит — Au_2Te_3 , нагиагит — $Pb_5Au(Te, Sb)_4S_5=8$, билибинскит — $Au_3Cu_2PbTe_2$, богдановит — $Au_5(Cu, Fe)_3(Te, Pb)_2$, бессмертновит — $Au_4Cu(Te, Pb)$.

1.2. Серебро

Основные типы месторождений

В природе серебро представлено двумя главными типами серебряной минерализации: 1) месторождениями, в которых преобладающими являются никель, медь, молибден, свинец, цинк, золото и другие металлы, а серебро находится лишь в виде примеси, и 2) месторождениями собственно серебряных руд, где серебро выступает как один из главных промышленных металлов [30].

В отличие от золота основные мировые запасы серебра сосредоточены в рудах месторождений с рассеянной серебряной минерализацией, из которых серебро извлекается попутно с другими металлами. Наибо-

^{*} Здесь и далее твердость по шкале Мооса.

^{**} Здесь и далее плотность в кг/м³.

лее интенсивно этот тип серебряной минерализации проявлен в медноникелевых, медно-молибденовых, колчеданных, свинцово-цинковых, зо-

лоторудных и других месторожденнях.

В месторождениях сульфидных медно-никелевых руд главными рудными минераламн являются сульфиды железа, никеля н меди, слагающие залежи, линзы н жилы сплошных руд и вкрапления в породах. Серебро присутствует в рудах как примссь, главным образом в медьсодержащих минералах и в виде собственных минералов, представленных самородным серебром, золотосеребряными сплавами и теллуридом серебра. Одним из типичных месторождений является Садбери в Канаде. Месторождения медно-никелевых руд известны в Советском Союзе, Австралии и других странах.

Медные молибденсодержащие прожилково-вкрапленные руды характеризуются сравнительно низкими содержаниями серебра, но в связи с большими размерами добычи руд представляют важнейший промышленный источник серебра. Основными носителями серебра в рудах являются халькопирит, пирит, борнит, сфалерит, галенит и собственные минералы серебра. Известные мировые месторождения этого типа находятся в США (Биндхэм, Бьютт, Эли и др.), в Советском Союзе онн расположены в Армении (Каджаран), Казахстане (Коунрад, Бощекуль) и

Средней Азии (Кальмакыр).

Колчеданные медно-свинцово-цинковые месторождения распространены в Советском Союзе (Урал, Рудный Алтай, Кавказ), Канаде, Австралии. В колчеданных рудах Урала серебряная минерализация связана в основном с наложенным медно-цинковым оруднением, развивающемся по более раннему серно-колчеданному. В алтайских месторождениях, помимо рассеяния серебра в сульфидах железа, меди, свинца и цинка, большое значение приобретают микровключения в этих сульфидах самородного серебра, его теллуридов и различных сульфосолей [20].

Одним из наиболее важных источников добычи серебра являются месторождения свинцово-цинковых руд, широко распространенные как ва рубежом, так и во многих рудных поясах Советского Союза. Большой диапазон условий образования и различия в геологическом положении этих месторождений находят отражения в значительных колебаниях содержаний серебра в рудах. Общей особенностью форм нахождения серебра в рудах месторождений этого типа является максимальное содержание его рассеянной формы в галените, достигающее десятых долей процента, и появление различных собственных минералов серебра на поздних стадиях формирования руд.

С золоторудными месторождениями постоянно бывает связаиа рассеянная серебряная минерализация, различающаяся в зависимости от минерального состава руд как по содержанию серебра, так и по формам его нахождения. В золото-кварцевых рудах серебро концентрируется в основном в самородном золоте в виде сплавов типа электрума и микровключений теллуридов серебра, а также серебра и золота. В золото-сульфидных рудах наряду с электрумом и теллуридами обычно встре-

чаются самородное серебро, аргентит и сульфосоли серебра.

Собственные месторождения серебра представлены четырьмя типами рудиых формаций: серебряно-арсенидной, серебряно-свинцовой, серебряно-золотой и серебряно-оловянной [20]. Несмотря на очень высокие содержания серебра (от 500 г/т до 20—30 кг/т), в месторождениях этих формаций их доля в мировых запасах серебра не превышает 10 %.

В месторождениях серебряно-арсенидных руд самородное серебро и сульфосоли серебра и сурьмы, серебра и мышьяка сопровождаются арсенидами никеля и кобальта, минералами висмута, иногда урановой смолкой. Типичными представителями руд этого типа являются месторождения Кобальт, Большое Медвежье озеро (Канада), Иохимсталь

(ЧССР), Шнееберг (ГДР). Близко к этому типу месторождение Конгсберг (Норвегия), где в кальцитовых жилах преобладающее самородное серсбро встречалось в виде проволоковидных кристаллических сростков, пластинок, иногда крупных самородков, хранящихся во многих минера-

логических музеях мира.

Месторождения серебряно-свинцовой формации отличаются от других месторождений свинцово-цинковых руд резкой обогащенностью серебром и нахождением в рудах большого числа собственно серебряных минералов: сульфидов, сульфоантимонитов, сульфоарсенитов, теллуридов серебра. К числу других главных сопровождающих минералов относятся серебросодержащие галенит и блеклые руды, сфалерит, пирит. Представители месторождений этой формации в Советском Союзе встречаются в Средней Азии, Верхояно-Колымском регионе и Восточном Забайкалье. За рубежом они известны в Мексике (Эль-Потози, Дель-Оро), Перу (Хуанчака, Колквикирка), ГДР (Френберг) [20].

Характерной особенностью месторождений серебряно-золотых руд является их приуроченность к районам проявления молодого вулканизма н формирование в близповерхностных условиях. Минералы серебра в рудах этих месторождений постоянно сопровождаются минералами золота. Наиболее широко развиты в рудах: сульфид серебра — аргентит, сульфоантимониты серебра, самородное серебро, электрум, теллуриды золота и серебра. В Советском Союзе месторождения этого типа располагаются на северо-востоке (Охотско-Чукотский вулканический пояс). За рубежом они развиты в США (Тонопа, Комсток), Японии (Кономан, Титэси), Мекснке (Пачука), СРР (Сасар), ЧССР (Кремница) [20].

Для месторождений серебряно-оловянной формации характерна ассоциация минералов серебра — сульфоантимонитов серебра и серебра и свинца, сульфостаннатов серебра с сульфосолями олова и касситернтом (SnO₂). Типичные месторождения этой формации находятся в Боливии

(Потоси, Оруро, Чокайя) и Аргентине (Пиркитас).

Минералы серебра

В природе известно свыше 80 минералов серебра, представленных самородным серебром и его интерметаллическими соединениями с Аu, Сu, Hg, Sb, сульфидами, сульфосолями, теллуридами, селенидами, галогенидами серебра. Наибольшее число минеральных видов приходится на сульфосоли — сульфоантимониты, сульфоарсениты, сульфовисмутиты, сульфостаннаты серебра или его сочетания с медью, свинцом, ртутью, железом.

Следует отметить, что значительная, а во многих месторождениях основная масса серебра извлекается из галенита, блеклой руды, халькопирита, пирита и других сульфидов, в которых серебро является изоморфной примесью и возможно частично присутствует в виде мельчай-

ших зерен серебряных минералов.

К главным минералам серебра, наиболее часто и в наибольших колнчествах встречающихся в рудах, принадлежат: серебро самородное, аргентит — Ag₂S, прустит — Ag₃AsS₃, пираргирит — Ag₃SbS₃, пирсеит — (Ag, Cu)₁₆Sb₂S₁₁, полибазит — (Ag, Cu)₁₆Sb₂S₁₁, гессит — Ag₂Te, керарги-

рит — AgCl.

Самородное серебро. Кроме химически чистого серебра, встречаются разновидности: кюстелит с изоморфной примесью золога до 10~% и выше, медистое серебро, сурьмянистое серебро и др. Сингония кубическая; размер элементарной ячейки a_0 =0,4078 им. Цвет в свежем изломе серебристо-белый, твердость 2,5, плотность $(10\cdot10^3-11\cdot10^3)$. Правильно образованные кристаллы очень редки. Встречается иногда в виде дендритов, тонких неправильных пластин, листочков, волосовидных и проволочных форм. Наиболее распространены зерна неправильной формы,

большей частью очень мелкие, хотя известны и более крупные скопления— самородки, масса которых в отдельных месторождениях превышела 100 кг

Лргентит — Ag_2S . Химический состав Ag 87,1 %, S 12,9 %. Сингония кубическая; размер элементарной ячейки a_0 =0,488 вм. Известна также низкотемпературная ромбическая модификация Ag_2S — акантит, образующая параморфозы по аргеититу. Цвет аргентита свиицово-серый до железо-черного, твердость 2—2,5, плотиость (72⋅10³—74⋅10³). Встречается в виде вкраплений, прожилок, примазок. Редко образует иесовершенные кристаллы.

Прустит — Ag_3AsS_2 (65,4 % Ag, 15,2 % As, 19,4 % S) и пираргирит — Ag_3SbS_2 (59,8 % Ag) обладают во многом сходными физическими свойствами. Сиигоиия тригоиальиая, размеры элементарной ячейки соответствению: a_0 =1,077, c_0 =0,867 и a_0 =1,104, c_0 =0,872. Твердость 2—2,5, плотиость 56⋅10² и 58⋅10². Цвет прустита ярко-красный, пираргирита темио-красиый до железо-чериого. Нередко встречаются в виде прекрасио образованных кристаллов, украшающих многие музеи мира.

 $\hat{\Pi}$ ирсеит — (Ag, Cu) $_{16}$ As $_{2}$ S $_{11}$ (78,4 % Ag) и полибазит — (Ag, Cu) $_{16}$ Sb $_{2}$ S $_{11}$ (75,5 % Ag) — мышьяк- и сурьмусодержащие сульфосоли серебра, моиоклииные, таблитчатые. Цвет железо-черный, твердость 2—3, плотность 6150 и 63 \cdot 10 2 . В рудах образуют иебольшие

неправильной формы выделения, иногда кристаллы.

Гессит — Ag₂Te (63,3 % Ag, 36,7 % Te). Существует в двух полиморфиых модификациях: кубической и моноклинной. Цвет свищовосерый, твердость 2,5—3, плотность 8350. Встречается в виде агретатов небольших зерен в золото-серебряных жилах совместно с другими теллуридами золота и серебра, свинца, пиритом, галенитом, тетраэдритом и др.

и др. *Кераргирит* — AgC1 (75,3 % Ag, 24,7 % C1). Сингошия кубическая, размер элементарной ячейки a_0 =0,554 нм. Цвет или серый, или бесцветный, или с бурым (зеленоватым) оттепком. Твердость 1,5—2, плотность 55·10². Встречается в зонах окисления месторождений серебряно-свинцовых руд в виде корочек, кристаллических налетов, натечных

роговидных или восковидиых масс.

Большое число минералов серебра являются редкими. Они встречаются в рудах обычно в виде мельчайших выделений. обнаруживаемых лишь при наблюдении под микроскопом. Однако в отдельных месторождениях изредка встречаются более крупные скопления этих минералов. К числу редких минералов серебра относятся: мошелландсбергит — АдаНда, парашахиерит — АдаНда, шахиерит — АдаНда, амальгама серебра — (Ag, Hg), дискразит — Ag₃Sb, ютеибогардтит — Ag_3AuS_2 , штромейерит — $Ag_{1-x}CuS$, маккиистрит — (Ag, Cu)₂S, аргиродит — Ag_8GeS_6 , каифильдит — Ag_8SnS_6 , ксаитокоиит — Ag_3AsS_3 , пиростильпиит — Ag_3SbS_3 , миаргирит — $AgSbS_2$, стефаиит — Ag_5SbS_7 , арамайонт — Ag (Sb, Bi)S₂, матильдит — Ag BiS₂, павонит — Ag Bi₃S₅, купропавоиит — $Cu_{0.9}Ag_{0.5}Bi_{2.5}Pb_{0.6}S_5$, рамдорит — $Ag_2Pb_3Sb_5S_9$, фрейслебенит — AgPbSbS₃, диафорит — Ag₃Pb₂Sb₃S₈, андорит — AgPbSb₃S₆, физелиит — Ag₂Pb₅Sb₃S₈, штернбергит — AgFe₂S₃, аргентопентландит — Ag (Fe, Ni) 8S8, окартит — Ag2FeSпS4, ялпаит — Ag3CuS2, балканит — $Cu_9Ag_5HgS_8$, фурутобент — (Cu, Ag)₆PbS₄, кутинант — Cu_2AgS , новакит — (Cu, Ag)₄As₃, антимонпирсеит — (Ag, Cu)₁₆(Sb, As)₂S₁₁, полнаргирит — $Ag_{24}Sb_2S_{15}$, смитит — $AgAsS_2$, трехманит — $AgAsS_2$, лафитит — $AgHgAsS_{3}$, самсонит — $Ag_4M\pi Sb_2S_{6}$, аркубисит — Ag_6CuBiS_4 , ширмерит — $Ag_4PbBi_4S_9$, густавит — $Pb_5Ag_3Bi_HS_{24}$, эскимоит — $Ag_7Pb_{10}Bi_{15}S_{36}$, викингит — $Ag_5Pb_8Bi_{13}S_{30}$, аурейит — $Ag_{12,5}Pb_{15}Bi_{20,5}S_{52}$, трежурит — $Ag_7Pb_6Bi_{16}S_{32}$, биллинглеит — $Ag_7(As, Sb)S_6$, ленгенбахит —

 $(Ag, Cu)_2 Pb_6 As_4 S_{13},$ овихиит — $Ag_2 Pb_5 Sb_6 S_{15},$ иакасеит — $Pb_4 Ag_3 CuSb_{12} S_{24},$ гутчинсонит — $Ag_2 (Pb, Tl) As_{10} S_{17},$ валлисит — $(Cu, Ag) TlPb As_2 S_5,$ бенжаминит — $(Ag, Cu)_3 (Pb, Bi)_7 S_{12},$ берриит — $(Cu, Ag)_3 Pb_2 Bi_5 S_{11},$ лазорит — $(Cu, Ag)_2 PbBi S_{13},$ иейит — $(Cu, Ag)_2 Pb_7 Bi_6 S_{17},$ агвиларит — $Ag_2 (Se, S),$ изумаиит — $Ag_2 Se,$ крукесит — $(Cu, Tl, Ag)_2 Se,$ богдаиовичит — $Ag_3 Bi Se_2,$ фишессерит — $Ag_3 AuSe_2,$ эвкайрит — Ag CuSe, эмпрессит — $Ag_5 -_3 Te_3,$ петцит — $Ag_3 AuSe_2,$ мутмаиит — (Ag, Au) Te, больнскит — $Ag_3 Bi Te_2,$ теларгпалит — $(Pd, Ag)_3 Te,$ эмболит — Ag (Cl, Br), бидоит — $Pb_2 Ag Cl_3 F (OH),$ бромирит — Ag Br, йодобромит — Ag (Cl, Br, I), майерсит — $Ag_4 CuI_5,$ йодирит — Ag I, аргеитоярозит — $Ag Fe_3 [SO_4]_2 [OH]_6,$ аурорит — $(Mn^2+, Ag, Ca) Mn_3^4 + O_7 \cdot 3H_2 O.$

1.3. Платиновые металлы

Основные типы месторождений

Месторождения платиновых металлов относятся к следующим основным типам. 1. Эндогенные магматические месторождения, среди которых выделяют: а) самостоятельные платиновые месторождения (уральский тип) и б) комплексные сульфидиые медио-инкелевые. 2. Экзоген-

ные россыпиые месторождения.

Қ уральскому типу принадлежат месторождения платииовых металлов в ультраосиовных породах (дупитах, реже перидотитах и пироксенитах). Платиновые минералы совместпо с хромитом образуют пебольшие жилообразные тела, гнезда, шлиры, вкрапленность. Реже минералы платины ассоциируются с титапомагшетитом или образуют вкрапленность среди дунита независимо от хромитовых скоплений. Минералы платиноидов в этих месторождениях представлены самородной платиной, иридистой платиной, осмиридом и иридосмином. Особепностью платиновой минерализации этого типа является преобладашие тяжелых платиновых металлов: платицы, иридия, осмия. Содержание палладия, родия и рутения зависит от содержания основных металлов.

В Советском Союзе, кроме месторождений платинопосного пояса Урала, ныпе уже выработапных, к этому типу можно отнести и не-

большие месторождения Алданского щита [18].

Месторождения платиновых металлов в Эфиопии, ЮАР, Зимбабве и других страиах встречаются связаиными с платиноносными

дунитами.

Месторождения платиноносных сульфидных руд медио-иикелевого типа характеризуются приурочениостью к крупным расслоенным иитрузиям пород осиовного состава. Платииовое и медио-никелевое орудпсние тссио связаны между собой. Сульфиды (пирротин, халькопирит, пентлаидит) и минералы платиновых металлов тяготеют к инжним диффереициатам интрузий, где они образуют вкрапленные выделения или жильные и лентообразные залежи. В отличие от руд уральского типа в медно-никелевых сульфидах платиноносных рудах значительио больше палладия (часто он преобладает над платиной), родий и рутений по содержанию превышают иридий и осмий: состав минералов платиновых металлов весьма разнообразен: кроме самородной платины и ее упорядоченных разностей, содержащих другие платинонды и Fe, Cu, Ni, Co, широко распространены соединения платиновых металлов с Sn, Pb, Bi, As, Sb и Те [18]. В месторождениях этого типа платиновые металлы обычно извлекаются из руд попутно с медью, никелем и другими ценными компонентами,

Срсди зарубежных платиноносных сульфидных медно-никелевых месторождений наиболее крупными являются некоторые мссторождения Бушвельдского интрузивного комплекса (ЮАР) и Садбери (Онта-

рио, Канада).

Мссторождения, связанные с Бушвельдским интрузивным комплексом, представляют собой пластообразную залежь, названиую «горизонтом» или в честь открывшего ее геолога «рифом Меренского». Она протягивается на сотни километров и обладает высоким содсржанием и огромными запасами платиновых металлов. В отличие от других месторождений этого типа «риф Меренского» представляет собой собствению платиновое месторождение: платина и палладий в нем основные, а не попутно добываемые компоненты руд.

Другой особсниостью месторождений Бушвельда является преобладание платины над палладием. Наиболее широко распространены минералы платины — ферроплатина, брэггит, куперит, мончент, сперрилит и др. В Бушвельдском интрузивном комплексе встречены также трубообразные и столбообразные тела крупнозернистых дунитов. Эти дунитовые «трубки» (Опфервахт, Дрикоп, Монхук и др.) содержат

значительные количества платиновых мсталлов.

Мссторождение Садбери (Канада), разрабатывающееся еще с 1883 г., до открытия платиновых месторождений в ЮАР, являлось основным производителем платины и палладия в мире. В медно-инкелевых рудах, добываемых на многочисленных рудинках, содержания платины и палладия примерно одинаковы и значительно превышают содержания остальных платинондов. Преобладающими минералами платиновых металлов в Садбери являются сперрилит и теллуриды платины и палладия (мончеит, майчнерит).

В Советском Союзе к месторождениям платиноноспых медно-никелевых сульфидных руд относятся месторождения Норильского района [18]. В рудах палладий преобладает над платиной. Платиновые металлы распределяются в зависимости от минерального состава руд. В рудах, сложенных преимущественно сульфидом железа (пирротиновые руды), наряду с главными платиноидами — палладием и платиной концентрируется большая часть родия, иридия, рутения и осмия. Эти платиноиды-спутники не образуют собственных минералов и рассеиваются в виде твердых растворов в главных рудообразующих сульфидах. Руды, в составе которых преобладают сульфиды меди и железа — минералы группы халькопирита, характеризуются повышенным содсржанием платины и палладия и практически отсутствием платиноидов-спутников. Платина и палладий образуют в этих рудах многочисленные минералы, главные из которых: ферроплатина, атокит, рустенбургит, звягинцевит, паоловит, плюмбопалладинит, полярит, сперрилит, котульскит, куперит, высоцкит [19]. Платиновые металлы определены также в составе медно-никелевых сульфидных руд Печенгского и Мончегорского месторождений иа Кольском полуострове [19].

Экзогенные жесторождения. По условиям образования месторождения платиновых мсталлов и золота этого типа во многом сходиы. Они часто встречаются совместно в золото-платиновых россыпях.

Платиноносные россыпи являются основным типом экзогенных месторождений платины. Известны на Урале (СССР), в Колумбии, на о. Тасмания, в Калифорнии и Орегоне (США) [19]. В основном отличия этих месторож тений проявляются в минеральном составе россыпей и содержании в них платиновых металлов. Выделяются собственно платиновые россыпи и россыпи, обогащенные осмисм и иридием. Основным минералом платиновых россыпей является ферроплатина, самородная платина и ее разновидности. В россыпях второго типа вместе с

ферроплатиной широкое распространсние имеют минералы типа иридосмина и осмирида. Характерной чертой всех россыпных месторождений платиновых металлов является практически полное отсутствие в них палладия.

Месторождение древних метаморфизованных россыпей Витватерсранд (ЮАР) отличается от обычных россыпей ие только высокими содержаниями иридия и осмия, но и является крупнейшим в мире

по запасам золота и урана.

Месторождения в зоне выветривания при окислении на месте коренных платиноносных пород образуются довольно редко. Наиболее крупные находятся в Западной Эфиопии. Высокие концентрации платиновых металлов связаны с латеритным элювием окислениых платиноносных дунитов.

Минералы платиновых металлов

Число известных минералов платиновых металлов за последние двадцать лет возросло практически в 8 раз и сейчас достигает 90 [23]. Среди минералов платиновых металлов можно выделить: 1) самородные платиноиды и природные сплавы на их основе; 2) интерметаллические соединения платиновых металлов с Sn, Pb, Bi, As, Sb и Te; 3) сульфиды, арсениды и сульфоарсениды платиноидов [19].

По числу минералов первое место занимает палладий, затем идет платина. Иридий, рутений и осмий самостоятельных минералов образуют очень мало. Что касается родия, в настоящее время известно только два минерала (родий самородный и холлингвортит). В основном Ru и Rh входят в виде изоморфной примеси в минералы Pt, Pd,

Ir u Os.

Наиболее распространенными являются самородная платина — Pt (и ее разновидности) и изоферроплатина — Pt₃Fe, иридосмин — Os, Ir, сперрилит — PtAs₂, куперит — PtS, брэггит — (Pt, Pd, Ni)S, лаурит — RuS₂, атокит — Pd₃Sn и рустенбургит — Pt₃Sn, паоловит — Pd₂Sn, станнопалладинит и другие минералы системы Pd—Sn—Cu, мончеит —

PtTe₂, майчнерит — PdBiTe и некоторые другие.

Самородная платина, ее разновидности и ферроплатина. Содержание примесных компонентов (Fe, Ni, Co, Cu, Rh, Ir, Ru, Pd) в самородной платине составляет до 5 % (по массе). Разности с содержаинем >5 % (по массе) железа — железистая платина, меди — медистая платина (ранее купроплатина), никеля — никелистая платина, палладня — палладистая платина, иридня — иридистая платина, родия родистая платина. При содержании железа около 20—25 % (ат.) минерал называется изоферроплатииой (Pt₃Fe). Соединение с 50 % (ат.) Fe—PtFe — тетраферроплатина. Цвет всех минералов и разиовидностей от серебряно-белого до стального-серого. Твердость около 4-4,5, ковкие; плотность колеблется от $15 \cdot 10^3$ до $21 \cdot 10^3$ (примеси, особению группы железа, понижают плотность); кубическая сингония (за исключением тетрагональной тетраферроплатины). В ряду: самородная платина и разновидности — изоферроплатина (Рt₃Fe) — тетраферроплатина (PtFc) — наблюдается упорядочение атомов Fe в структуре, что приводит к превращению кубической граиецентрированной ячейки $(Fm3m, a_0=0.39237 \text{ нм})$ самородной платины в кубическую примитивную (Рт3т) изоферроплатины и тетрагональную тетраферроплатины.

Богатые железом разновидности, особенно ферроплатииа, сильно магнитны. Это свойство используется при извлечении их из руд мето-

дом магнитной сепарации.

Самородная платина и ферроплатина встречаются в россыпях в виде самородков комковатой неправильной формы. По величине они

обычио зиачительно уступают золотым самородкам, хотя известиы и гигаиты массой более 5 кг. Самый крупный из добытых в мире самородков платины весил 9635 г (Урал, россыпи).

В рудах магматических месторождений разиовидиости самородной платины образуют каймы в сложных срастаниях с другими минералами платиновых металлов и хорошо образованные кристаллы (плас-

тиичатые и кубические) размером до сотии микрои.

Иридослин [55—80 % (ат.) Оѕ, 45—20 % (ат.) Іг] характерен для россыпных месторождений. Часто образует включения в железнстой платине. Самостоятельные образования — таблитчатые кристаллы гексагонального или тригонального облика. Цвет серовато-желтоватый, спайность по (0001) совершенная, твердость 6—7, плотность около $2\cdot10^3$. Может содержать Pt, Rh, Ru, Pd, Cu, Fe. В отражениом свете белый, слегка желтоватый; анизотропен (цветные эффекты в ораижево-красных и синевато-голубых тонах). Двуотражение заметно на воздухс (голубовато-серые и желтовато-белые тона). Гексагональный, $a_0=0,27361$, $c_0=0,43417$ им (для $Os_{65}Ir_{35}$).

Сперрилит — минерал, обнаруженный в мссторожденнях платиновых металлов практически всех типов. В составе, кроме Рt (56,53 %) и Аs (43,42 %), могут присутствовать Rh, Sn, Fe, Sb, Cu. Образует ромбические и октаэдрические кристаллы размером ипогда до 1,5—2 см. В шлифах серебристо-серый. Под микроскопом белый со слабым голубоватым оттенком. Изотропный, твердость 8, кубическая сингония;

структура типа пирита, $a_0 = 0.594$ нм.

Куперит (85,89 % Pt, 14,11 % S). Иногда содержит палладий (единицы %), следы никеля, рутения, иридия. Твердость 4,5, спайкость проявляется по (101), плотность $95 \cdot 10^2$. В отраженном свете серовато-коричневый, аиизотропный (цветные эффекты от коричнево-желтого до серого тонов); тетрагональная сингония; $a_0 = 0.348$, $a_0 = 0.6113$ нм, $a_0 = 0.6113$

Брэггит (58,2 % Pt; 18,1 % Pd; 4,7 % Ni; 19,0 % S) был открыт при рентгенометрическом анализе продуктов переработки руд Бушвельдского интрузивного комплекса. Всегда содержит, помимо основных компонентов (Pt, Pd и S), до 5 % Ni. В полированных шлифах коричневатосрый, двуотражение слабое, анизотропен, твердость примерно 5, тетрагональный; a_0 =0,6383, c_0 =0,06593 им, c/a=1,033. Структура сходиа со структурой синтетического PdS.

Лаурит (61,33 % Ru, 38,67 % S) характерен для платино-золотых россыпей о. Борнео. Ииогда содержит Os, Ir. Образует кристаллы октаэдрического, кубического и додекаэдрического вида. Твердость 7,5—8,0, плотность $7 \cdot 10^3$. В полированных шлифах серовато-белый (с голубоватым оттенком); изотропен; кубический; структура типа пирита; a_0 =

=0.5601 им.

Атокит и рустенбургит — минералы, характерные для медио-иикелевых месторождений. Разности, отвечающие чистым Pd₃Sn (атокит) и Pt₃Sn (рустенбургит), в природе встречаются крайне редко. Обычиыми, являются платинистый атокит — (Pd, Pt)₃Sn и палладистый рустенбургит — (Pt, Pd)₂Sn, содержащие также до 6 % Pb, никель, медь, мышьяк, сурьму и т. д. (доли %). Минералы образуют ряд твердых растворов Pd₃Sn—Pt₃Sn, тесно смыкающийся со звягиищевитом (Pd₃Pb). Свойства всех разновидиостей очень сходиы. Иногда образуют кристаллики округлой формы размером до 150—200 мкм, чаще участвуют в срастаниях, содержащих и другие минералы платиновых металлов. Цвет отдельных зереи розовато-серебристый, под микроскопом белый; кристаллы изотропные; отражение высокое; ковкие; кубические. Структура типа меди, но с частично упорядоченым расположением атомов в кубической ячей-

ке. Пространствениая группа Pm3m, $a_0 = 0.401$ им (для чистых Pd_3Sm

и Pt_3Sn ; примеси поинжают a_0).

Паоловит (63,8 % Pd; 36,2 % Sn) — одии из характерных минералов платиновых металлов медио-инкелевых сульфидных руд. Образует выделения иеправильной формы в срастании с соболевскитом (PdBi), сперрилитом и др. Иногда можно наблюдать кристаллы тригонального вида. В качестве примесей отмечаются Pt, Pb и Bi (десятые доли %). Твердость примерио 6; ковкий; в отражениом свете сиреневато-розовый. Двуотражение отчетливое (от темного сиреневато-розового до бледнорозового). Анизотропия сильная с яркими цветными эффектами в ораижево-красиых и темно-синих тонах. Ромбический; структура типа δ = Ni_2Si , a_0 = 0,811; b_0 = 0,5662; c_0 = 0,4324 нм.

Станиопалладинит и другие минералы системы Pd—Sn—Cu — группа минералов платиновых металлов, представители которой обнаружены только в Норильских месторождениях. Содержат переменные количества меди [от 6 до 16 % (по массе)]. Часто в составе определяют

платииу.

Эти минералы встречаются в богатых медью сплошиых рудах, отличительным их признаком является розоватый цвет и неправильная форма выделений. Часто наблюдаются срастания с другими минералами платиновых металлов. Очень ковкие; твердость 3,5—4. Выделяются следующие природные фазы; Pd₂SnCu (кабриит), Pd₅Sn₄Cu₃ (таймырит?), Pd₅Sn₂Cu₁ (станнопалладинит?). Твердость их в пределах 4,5—5,5. Под микроскопом розовые разных оттенков; анизотропные.

В основе структуры всех этих минералов лежит кубическая структура типа Си₃Аи. Упорядоченное распределение атомов Pd и Си вызывает понижение симметрии структуры до тетрагональной и ромбической.

Мончеит (43,33 % Pt и 56,67 % Te), кроме основных компонентов (Pt и Te), содержит Pd, Bi, Ni, Sb. Встречается в виде мельчайших зереи среди сульфидов. Чаще всего образует срастания с майчнеритом и котульскитом. Твердость 3,5; в отраженном свете белый; даже в воздухе заметно двуотражение. Сильно аиизотропный (цветиые эффекты от желто-коричневого до темио-коричневого); гексагональный; a_0 =0,4049, c_0 =0,5288 им, c/a=1,281. Структура типа CdI₂.

Майчнерит (24,0 % Pd, 28,8 % Te, 47,2 % Bi) образует срастание с другими висмуго-теллуридами палладия и платииы. Твердость примерно 5,5; плотность 104·10². Под микроскопом серовато-белый. Изотропный; кубический; структура типа NiSbBi (упорядоченный FeS₂ — пирит), отдельные разиости с отиошением Te: Bi>1 имеют исупорядоченную

структуру типа пирита; $a_0 = 0.665$ им.

Большинство отдельных минералов платиновых металлов встречается крайне редко. Многие из них известны лишь в единичных нахол-

ках.

Можно представить эти известные (и достовериые) в настоящее время минералы в виде следующего перечия: 1) минералы платины: туламинит — Pt_2 FeCu; нигглинт — Pt_3 г; геверсит — Pt_3 Бb₂; инсизваит — Pt_3 Бi₂; штумпфлинт — Pt_3 Б; хоигшинт — Pt_4 СuAs; йиксунит — Pt_4 Пг; платарсит — Pt_4 Ss; генкинит — $(Pt, Pd)_4$ Sb₃; масловит — Pt_4 Bi; 2) минералы палладия: палладий самородный; потарит — Pd_4 G; темагамит — Pd_3 HgTe₃; арсенопалладинит — Pd_8 (As, Sb)₃; атенент — $(Pd, Hg)_3$ As; боровскит — Pd_3 SbTe₄; фрудит — Pd_4 Bi; керенксинт — Pd_4 Sc; котульскит — Pd_4 Ci; соболевскит — Pd_4 Bi; меренксинт — Pd_4 Ci; остербошит — $(Pd, Cu)_7$ Se₅; кейтконит — Pd_5 +xTe₂-x; палладоарсенид — Pd_4 Sc; плюмбопалладинит — Pd_5 +xSb₂-x; стиллуотерит — Pd_6 As; садбериит — Pd_5 Sb; теларгпалит — Pd_5 4, Pd_5 5 ; теллуропалладинит — Pd_6 6; тестибнопалладит — Pd_5 5 ; винсентит — Pd_6 7, Pt9, Pt9, Pt9, Pt9, мертинт — Pd_6 7, мертинт — Pd_6 8, мертинт — Pd_6 8, мертинт — Pd_6 8, мертинт — Pd_6 9, мертинт — $Pd_$

Сu) $_5$ (Sb, As) $_2$; изомертилнт — (Pd, Cu) $_{11}$ (Sb, As) $_4$; высоцкит — (Pd, Ni, Pt)S; звягинцевит — Pd $_3$ Pb; маякит — PdNiAs; урванцевит — Pd (Bi, Pb) $_2$; 3) минералы родия: родий самородный; холлингвортит — RhAsS; 4) минералы иридия; иридий самородный и разновидности; осмирид — Ir, Os; иридоарсенид — IrAs $_2$; ирарсит — IrAsS; 5) минералы рутения: рутений самородный и разновидности; рутенарсенид — RuAs; 6) минералы осмия: осмий самородный и разновидности; осарсит — OsAsS; эрилкманит — OsS $_2$; омейит — OsAs $_2$.

2

ПОЛУЧЕНИЕ БЛАГОРОДНЫХ МЕТАЛЛОВ И ПРОИЗВОДСТВО ПОЛУФАБРИКАТОВ ИЗ НИХ

2.1. Получение золота

Основными факторами, определяющими схему переработки золотосодержащих руд, являются:

1. Минеральный состав и физические характеристики руд, в частно-

сти их крупность, твердость и абразивность;

2. Состоянне золота в рудах (крупность частиц, ассоцнации с другими минералами, характеристики поверхности золотии).

Одна нз комбинированных технологических схем приведена на рис.

2.1 [25].

За последнее десятилетне в СССР получила широкое развитие гидрометаллургия на основе сорбционных и экстракционных процессов. Использование этих процессов и особенно сорбции из пульп открыло доступ к весьма бедным источникам сырья и обеспечило наиболее эффек-

тнвную комплексную переработку руд н концентратов.

Впервые в мировой практике процесс сорбцин золота из рудных пульп был осуществлен в СССР в 1969 г. В настоящее время процесс успепино используется на ряде предприятий, перерабатывающих различные типы бедных золотосодержащих руд [26]. При использовании процесса сорбционного выщелачивания или сорбции из пульп весьма эффективно решается задача комплексного использования минерального сырья, попутно извлекаются серебро, металлы платиновой группы, вольфрам и др.

Золотосодержащие руды весьма различны по химическому и мииералогическому составам, вследствие чего их переработка осуществляется по различным технологическим схемам, включающим там, где это целесообразно, операции гравитационного и флотационного обогащения.

При разработке сорбционной технологии извлечения золота следует выделять три основных типа технологических схем переработки зо-

лотосодержащих руд.

1. Сорбционное извлечение золота, осуществляемое из всей массы руды при наличии в ней мелкодисперсного золота, не извлекаемого гра-

витационным обогащением (рис. 2.2).

2. Сорбционное извлечение золота, осуществляемое из хвостов гравитационного обогащения руды при наличии в ней свободиого золота (рис. 2.3). Следует отметить, что первичиые гравиоконцентраты во мио-

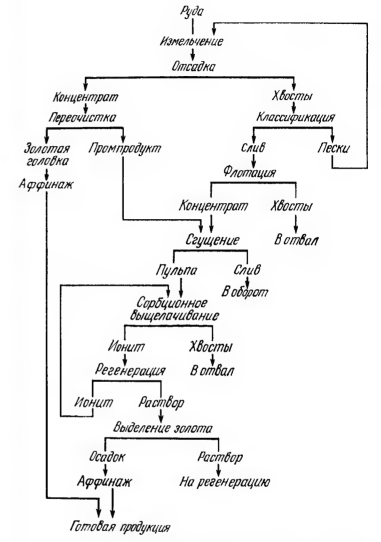


Рис. 2.1. Флотационно-сорбционное извлечение золота из руд, содержащих сульфидные минералы

гих случаях удается довести путем переочистки на концентрационных столах до золотой головки, содержащей 20—40 % золота.

3. Сорбционное извлечение золота, осуществляемое из флотаконцентратов в случаях, когда химический и минералогический составы руд

тратов в случаях, когда химический и минералогический составы руд позволяют проводить флотационное обогащение с получением отвальных по золоту хвостов флотации. Если вещественно-минералогический

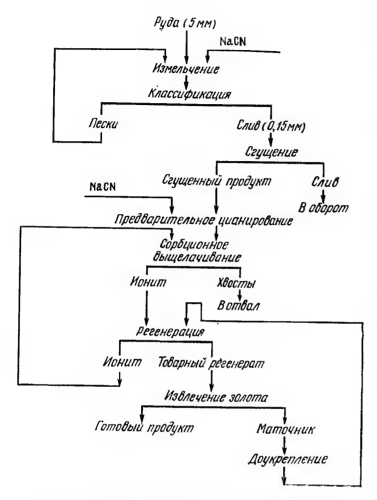


Рис. 2.2. Сорбционное извлечение золота из руд глинистого типа

состав руд определяет необходимость флотационного обогащения и при этом не обеспечивается получение отвальных хвостов флотации, сорбционное извлечение золота осуществляется по раздельной или совмещенной схемам как из флотаконцентратов, так и хвостов флотации. Золотосодержащие сульфидиые минералы подвергают окислительному обжигу или автоклавному окислению.

В последиие годы повышенное внимание уделяется методам подземного выщелачивания бедных золотосодержащих руд, а также разработке безотжиговой схемы извлечения золота из упорных мышьяксодержащих руд н концентратов с применением бактериального выщелачивания.

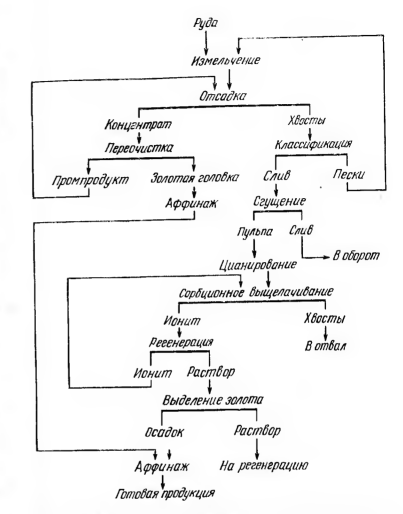


Рис. 23. Сорбционное извлечение золота из руд, содержащих свободное золото

2.2. Получение серебра

Из серебряных руд добывается лишь 20 % всего серебра, остальная же часть извлекается при комплексной переработке руд цветиых металлов: свинцово-цииковых, медных, золотых, оловяиистых и др. [27].

Руды, серебро в которых составляет основную, а в ряде случаев и единственную цеиность перерабатываемого сырья, относят к категории серебряных.

Наиболее употребляемые схемы переработки серебряных руд при-

ведены на рис. 2.4 [27].

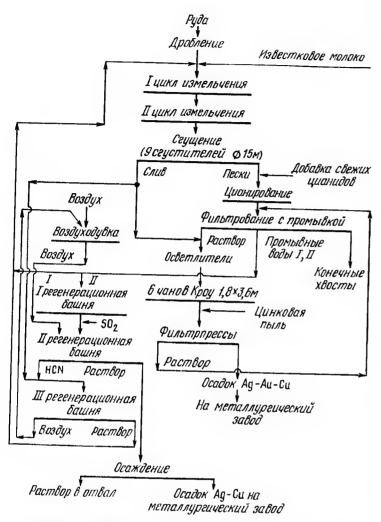


Рис. 2.4. Схема переработки руды на цианистом заводе «Лорето»

2.3. Получение платиновых металлов

Основными источниками получения металлов платиновой группы являются отходы медно-никелевого производства, полученные в результате переработки сульфидных полиметаллических руд [24].

Химический передел богатых платиновыми металлами шламов на аффинажных заводах первичного и вторичного сырья за некоторыми отклонениями проводится по схемам, аналогичным представленным на рис. 2.5 [28].

Нацнональным институтом металлургин (ЮАР) разработана новая технология аффинажа металлов платиновой группы: иридия, родия, рутения [29]. Технология основана на образовании сплава платиноидов с аммонием, который облегчает перевод их в раствор для последующего разделения. В результате сокращения числа операций время переработки снижается с 4—6 мес. до 20 сут. Чистота получаемых металлов выросла до 99—95 %, а их извлечение повысилось до 97—98 %.

2.4. Производство полуфабрикатов из благородных металлов и сплавов

За последние 20—25 лет в связи с развитием электротехники, электроники, радиотехники, химии и других отраслей промышленности резковозросло потребление изделий из благородных металлов.

Актуальнее стали вопросы разработки технологических процессов, повых материалов, экономии и рационального использования благород-

ных металлов, повышения качества изделий из них [29].

2.4.1. Плавка и литье

Благородные металлы обладают довольно широким диапазоном отпосительно высоких температур плавления от 960,5 до 3050 °С, плотностей от 10500 до 22650 кг/м³, большой растворимостью водорода, кислорода и другими специфическими свойствами, от которых зависит выбор тех или иных методов плавки и литья. Плавка и литье золота, серебра известны с древнейших времен и в основном не представляют трудностей. На практике используется большое количество различных видов плавки и литья платиновых металлов и сплавов, а вследствие небольшой массы получаемого слитка (от нескольких грамм до нескольких десятков килограмм) технологию плавки и литья платиновых металлов можно отнести к области микрометаллургии.

В первой половине прошлого века изделия из платины изготавливали методом порошковой металлургии, разработанным впервые в России. Следующим этапом в металлургии платины явилась плавка платины водородно-кислородным пламенем в печи, сделанной из блоков обожженного известняка. С изобретением высокочастотной нндукционной печи типа АЯКС фирма «Джоисон Маттей и К°» (Англия, 1920 г.) впервые использовала ее для плавки платины. Тигель для печи готовился из размолотого очищенного песка циркона; в одном тигле произ-

водилось до 50 плавок платины массой около 3 кг.

В настоящее время в промышленности используется более десяти различных видов плавки (табл. 2.1) и литья (табл. 2.2) благородных металлов и их сплавов, но наиболее распространенным является индукционный метод плавки. Масса плавки платины достигла 25—30 кг и более, стойкость отдельных тиглей доходит до 150—200 плавок, при плавке в вакууме стойкость тиглей резко сиижается до 40—50 плавок.

Вместе с тем перспективными для плавки платиновых металлов и сплавов являются современные высокоэффективные новые методы плавки: плазменно-дуговая, электронно-лучевая, левитационная, в которых отсутствует огнеупорный плавильный тигель и связанные с ним проблемы неметаллических засоров, включений, загрязнения расплава платины металлами, восстановленными из огнеупорных окислов.

Вакуумно-индукционная плавка

Как отмечалось выше, плавка платиновых металлов и сплавов на их основе производится в основном в индукционных высокочастотных пе-

Рис. 2.5. Технологическая схема извлечения н разделения металлов платиновой

ευδκα

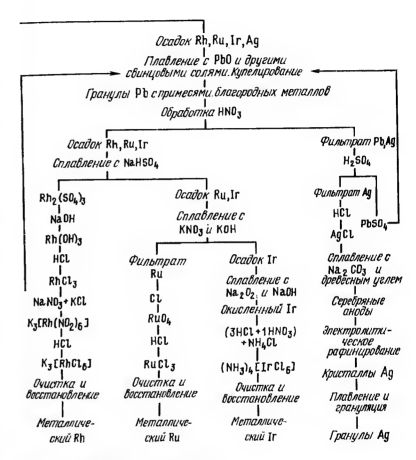
вады

ευδκα

чах, обеспечивающих высокую производительность, стабильный химический состав, возможность создания простой системы защитной среды или вакуумирования.

Для плавки платииовых металлов вакуум 13,3—106,4 Па является оптимальным и достаточным для получения плотных слитков. Более глубокий вакуум (1,3·10⁻¹—1,3·10⁻³ Па) необходим для плавки сплавов, в состав которых входят легко окисляющиеся элементы, например вольфрам, реиий, молибдеи, хром, цирконий и др. Увеличеиие глубины вакуума и соответствению времени плавки приводит к повышению по-

Завод карбонильной очистки никеля фирмы "Монд"



группы на Садберийских рудниках в Канаде

терь благородных металлов, а также ускорению разрушения тигля, что ведет к интенсивному загрязнению расплава примесями и неметаллическими включениями.

Существенное влияние на качество выплавляемого металла наряду с защитной средой или вакуумом оказывает материал огнеупорных тиглей; для их изготовления используют оксиды магния, алюминия, бериллия, кремния, иттрия, циркония, кальция и тория, а также других металлов.

Гранцлы Au

ТАБЛИЦА 2.1

СОВРЕМЕННЫЕ ВИДЫ ПЛАВКИ БЛАГОРОДНЫХ МЕТАЛЛОВ И ИХ СПЛАВОВ [30, 31]

Вид плавки	Тнгель	Защнтная среда	Выплавляемые металлы, сплавы
Вакуумио-ин- дукционная (высокочастот- ная)	Оксидный (магнезит, корунд, двуоксид циркония)	Вакуум 13,3— 13,3·10 ⁻² Па или водород (аргон + водо- род)	Pt, Pd и их спла- вы Pd и его сплавы
Электроиндук- ционная (низ- кочастотная)	Графитовый, графито-ша- мотный	уголь берсзо- вый, природный газ	Ag, Au и их спла- вы Ag—Pt (до 12 % Pt) Ag—Pd (до 20 % Pd)
Плазмениая	Кристаллиза- тор медный, водоохлажда- емый	Аргон	Ag — припой Все чистые метал- лы Pt, их сплавы
Вакуумно-ду- говая (с нерас- ходуемым или расходуемым электродом)	То же	Вакуум или ге- лий	Pt, Pd и их сплавы с неблагородными металлами
Индукционная бестигельная (левитацион-	Магнитное поле	Вакуум до 1,3·10 ^{—3} Па нли гелий	Тугоплавкие платиновые металлы и их сплавы с W, Mo, Re, Та и с мс-
Электронно- лучевая (зон- ная, бестигель- ная или в кри- сталлизаторе)	_	Вакуум до 1,3·10 ⁻⁴ Па	таллондами Все платиновые металлы и их сплавы, сплавы тугоплавких металлов

ТАБЛИЦА 2.2 СОВРЕМЕННЫЕ ВИДЫ ЛИТЬЯ ПЛАТИНОВЫХ МЕТАЛЛОВ И ИХ СПЛАВОВ [30, 31]

Вид литья	Масса слитка, кг	Металлы н сплавы для лнтья
В наполняемые изложницы (стальные, чугупные или мед- иые, водоохлаждаемые)	<30	Pt, Pd и их сплавы
ные, подоомальдаемые) непрерывное (в медный крис- таллизатор или в электромаг- шитном поле)	<200	Серебро и его сплавы

Вид литья	Масса слитка, кг	Металлы н сплавы для литья
Вакуумное всасывание (в медную водоохлаждаемую излож-	<10	Сплавы Pt c Co, Ag, Cu
инцу, в кварцевые трубки) Центробежное (в металличес- кие изложницы, в оболочковые	< 5	Сплавы для ювелирной тех- ники
форм ы) Под давлением	<1	Сплавы для ювелириой техники с Pd, Ag, Au и легкоплавкими элементами
Кристаллизация по методу Чохральского	< 5	Сплавы Pd с тугоплавкими элементами
Кристаллизация по методу Бриджмена	<1	Pd и его сплавы
Литье по методу Улитовского Грануляция в жидкости	< 0.001 < 0.0001	Ag—Au, Pt, Rh Тугоплавкие сплавы с Os, Pt, Rh
Литье в быстровращающиеся валки, диски	<0,05	Сплавы — металлические стекла

Качество тиглей из высокоогнеупорных оксидов зависит прежде всего от чистоты применяемых оксидов, качества их предварительной обработки (грануляция, фракционный состав и т. п.). В состав отнеупорной массы вводят добавки для улучшения спекания, получения более плотного изделия, повышения термостойкости, для уменьшения смачнаемости расплавами, предупреждения разложения в вакууме, уменьшения скорости испарения, устранения значительных усадочных явлений в процессе обжига тиглей.

Наиболее подходящим материалом, удовлетворяющим большинству требований является оксид магния (электроплавленый периклаз) максимальной чистоты с добавками оксидов иттрия или кальция.

Электронно-лучевая плавка (ЭЛП)

ЭЛП является единственным высокоэффективным методом получения тугоплавких платиновых металлов высокой чистоты. Она сопровождается снижением содержания газов, неметаллических включений и примесей с высокой упругостью пара; после этой плавки наиболее высоки пластические свойства металлов.

К настоящему времени разработаны методы выращивания монокристаллов всех металлов платиновой группы вплоть до осмия, а также некоторых двойных сплавов. Чистота монокристаллов в значительной мере зависит от чистоты исходного материала. Оценку чистоты монокристаллов, кроме масс-спектрального анализа, косвенно производят по изменению величины остаточного сопротивления. Миогократным зонным рафинированием получены монокристаллы с величиной остаточного сопротивления: Ru — 2500, Os — 2400, Rh — 2400 [31].

Монокристаллы ЭЛП более пластичны по сравнению с поликристаллами; так, пластичность иридия возрастает от иескольких процентов до 70—100 %. На установках электронно-лучевой зонной плавки возможно выращивание монокристаллов платиновых металлов днаметром до 40 мм. Такие монокристаллы могут быть использованы для дальнейшей обработки (получения листа, проволоки).

2.4.2. Обработка давлением

Из восьми благородных металлов золото, серебро, платина и палладий являются наиболее пластичными металлами, обработка которых в холодиом или горячем состоянии не вызывает особых затрудиений. Из остальных платиновых металлов осмий и рутений наименее пластичны. Пластичность платиновых металлов в большой степени зависит от концентрации примесей в металлах, особенио это относится к рутению, иридию, родию.

Рутений [31]. Поликристаллический рутений — практически недеформируемый металл, с трудом поддающийся пластическому деформированию при температуре выше 1500 °С. При холодной обработке спеченого рутения допустимая величииа обжатия за проход между отжигами не превышает 10 %, а максимальное суммариое обжатие — 50 %. Зоннорафииированный монокристаллический рутений пластичеи уже при комиатной температуре (выдерживает изгиб более чем на 90 °).

Родий [31]. В холодном состоянии родий с трудом поддается пластическому деформированию, его можно ковать при температуре 1200—1500 °C и протягивать в проволоку диаметром до 0,5 мм при температуре 800—1000 °C, родий в виде листа толщиной 0,7—1 мм прокатывают в горячем состоянии при температуре 1000—1200 °C. После горячей обработки родий становится достаточно пластичным для холодной прокатки или волочения с промежуточными отжигами. Монокристаллы родия, полученые электронио-лучевой зонной плавкой, можно деформировать в холодном состоянии с общим обжатием на 90 % без промежуточных отжигов.

Палладий [31]. Палладий легко поддается ковке, штамповке, прокатке в тончайшие листы, волочению в тонкую проволоку, ои отлично полируется и сваривается. При холодной деформации палладий значительно упрочияется; так, при деформации на 50 % временное сопротивление разрыву и твердость возрастают в 2—2.5 раза.

Осмий [31]. Осмий практически не деформируется; имеются сведения, что горячая обработка давлением осмия при использовании обо-

лочки из молибдена не дала положительных результатов.

Иридий [31]. При комнатной температуре иридий с трудом поддается пластической обработке, при температуре 1500—2000 °С его можно ковать, прокатывать в лист, при температуре около 1000 °С из иридия можно изготовить проволоку диаметром до 0,5 мм. Дальнейшая прокатка и волочение выполняются при комиатиой температуре с миогократными промежуточиыми отжигами. Зоннорафицированиые моиокристалы иридия пластичиы при комнатной температуре, выдерживают обжатия до 25 % и более.

Платина [31]. Платина — самый пластичный металл платиновой группы, легко поддается всем видам обработки металлов давлением как в горячем, так и в холодиом состоянии. Платина может быть прокатана в фольгу 2—1 мкм, протянута в проволоку диаметром 1—2 мкм. Платина с трудом поддается полировке обычными механическими методами, при обработке резанием наблюдается значительный износ ре-

жущего инструмента,

2.4.3. Прокатка листов, полос, ленты, фольги

Прокатка большинства благородных металлов и сплавов не вызывает особых затруднений и мало чем отличается от прокатки цветных металлов; для инх не требуется каких-либо особых технологических опера-

ций. За исключением немиогих металлов и сплавов, прокатка производится в холодиом состоянии на двух- или четырехвалковых прокатных станах с промежуточными отжигами после деформации в среднем на

75—85 % [29].

Кроме обычной технологии прокатки фольги на многовалковых прокатных станах, при производстве небольших объемов фольги применяют пакетную прокатку. Таким способом можно изготовить фольгу из пластичных металлов толщиной до 1 мкм, а из родия и иридия — до 3—5 мкм. Особенность изготовления фольги пакетом заключается в том, что фольга толщиной до 25—50 мкм прокатывается в 4—8 слоев, а более тоикая фольга прокатывается в специальных металлических прокладках — «рубашке» [29].

Изготовление тончайшей фольги (до 1 мкм) — технологически сложный процесс, хотя внешне он выглядит просто: карточки заготовок прокатываемых металлов перекладываются листами парафинированной бумаги, и пакет прокатывается на стане. Бумага обеспечивает смазку заготовок, облегчает их деформацию и в то же время препятствует слинанию листов фольги между собой. При прокатке тончайшей фольги пакетом подбираются режимы прокатки: толщина пакета, дробиая и общая деформация до замены пакета или до термообработки и т. д. [29].

Из благородных металлов и сплавов (золото, платииа, сплавы платииа — серебро, платииа — инкель и др.) изготавливают плющеную ленту прокаткой проволоки в валках. По толщине плющеная лента подразделяется на несколько групп от ультратонкой (0,5—3 мкм) до тол-

стой (более 0,5 мм).

Для плющения применяют специальные плющильные станы или обычные двухвалковые прокатные станы. При производстве тончайших лент для плюшения высокопрочной проволоки (твердостью 4000—6000 МПа и временным сопротивлением до 2000—2500 МНа) применяют малогабаритные многовалковые прокатные станы с твердосплавиыми рабочими валками днаметром 6—10 мм. При плющении на валках определенного днаметра определенного металла на заданные размеры плющеной ленты для определенного днаметра проволоки, а также единичного и суммарного обжатия обычно используют иомограммы, построенные опытно-расчетным путем [29].

Для получения листов из малопластичных окисляемых металлов — родия, рутения или иридпя — эффективным является прокатка металлов в вакууме в горячем состоянии. Так, при деформировании клиновидных образцов рутения (выплавленных в вакуумно-дуговой печи при температурах 1100, 1200, 1300 °C в вакууме 1,3·10-2 Па) с обжатиями от 10 до 50 % разрушения не наблюдалось. При прокатке таких же образцов на воздухе при обжатиях выше 30 % происходило их разрушение. При 1400 °C рутений хорошо деформировался в вакууме за шесть

проходов с суммарным обжатием 78 %.

Горячая прокатка в вакууме является малопроизводительным процессом, поэтому проблему повышения пластичности тугоплавких платиновых металлов, по-видимому, следует решать за счет повышения их чистоты, получения монокристаллической структуры и холодной или теплой деформации их на воздухе с последующим отжигом в вакууме.

Производство сусального золота [32]

Сусальным золотом называют фольгу из золота и его сплавов толщиной 0,1—1 мкм, получаемую ковкой главиым образом вручную. Сущность процесса изготовления сусального золота заключается в том, что карточки фольги, разделениые друг от друга прокладками, собирают в пакет, пакет закладывают в кожаиую обойму, по обойме ианосят удары молотком, в результате происходит утоиение (вытяжка) карточек. Масса бойка молотка составляет 2—8 кг, наковальии (гранитиой или мра-

мориой) — 0,5 кг. Прокладки обычно изготовляют из оболочки слепой кишки, которые специально обрабатываются для придания им целостности и эластичности при напесении по ним ударов; прокладки не должны прилипать к вытягиваемому золоту. Пока ие найдено полиоценных заменителей натуральных прокладок, особенио при последиих операциях ковки. Схема операций производства сусального золота приведена ииже:

	Операция	Размер фольги после операции, мм
1.	Подготовка первого пакета	0,03×25×25
2.	Первая ковка Ковка металлическим сферическим молотком массой 8 кг. Скорость 50—60 ударов/мин, об-	0,002×120×120
3.	контролем хода вытяжки) 15—20 мии Разборка первого и подготовка второго пакета Листы прокладывают папиросной бумагой по 10—12 шт., разрезают на 4 квадрата, из кото- рых собирают пакет с тонкими органическими прокладками. Пакет разделяют двумя кожаны- ми прокладками (дубль-пакет) и закладывают в кожаную обойму. В пакете 600—640 шт. кар-	0,002×60×60
4.	точек Вторая ковка	0,0005×120×120
5.	тяжки) 1 ч Разборка второго и подготовка третьего пакета Листы укладывают в бумажную тетрадь и нагревают на прессе до 60—80 °C в течение 1—2 ч до прекращения прилипания золота к бумаге. Листы укладывают по 10—12 шт. без прокладок, режут на 4 квадрата и собирают третий дубль-пакет. В пакете 1000—1100 шт. карточек	0,0005×60×60
6.	Третья ковка	0,00014×120×120
7.	ми) 3 ч Окончательные операции	0,00014× <i>l</i> × <i>l</i>

Несмотря на то что производство сусального золота известно около 3000 лет, в настоящее время во всем мире оно производится почти

без изменений ковкой вручную. Иногда первую операцию ковки удается заменить прокаткой на миоговалковом прокатном стаие.

Сусальное золото коррозноиностойкое, применяется для наклеек,

тисиений, декоративных покрытий и др.

По технологии сусального золота производят сусальное серебро, сусальный биметалл (золото+серебро), сусальные латуни (томпак).

2.4.4. Производство проволоки [32]

Платина и ее сплавы высокой химической чистоты. Основным недостаком термоэлектродной платиновой проволоки является низкая механическая стойкость при высоких температурах. Высокая чистота металла снижает температуру рекристаллизации, уже при относительио низкой температуре эксплуатации происходит собирательная рекристаллизация, и даже небольшие механические напряжения приводят к разрушению проволоки. Наиболее удачиым вариантом получения термоэлектродной платиновой проволоки является технологический процесс создания волокнистой структуры без ухудшения термоэлектрических свойств. Суть процесса состоит в том, что прессуется пучок проволоки днаметром 0,25 мм в заготовку, которая дальше обрабатывается ковкой и волочением в проволоку до 0,5 мм. Отдельные волокна имеют поперечный размер от 0,12 до 4 мкм. Временное сопротивление такой проволоки возрастает с 89 до 163 МПа, а относительное удлинение -с 5 до 33 % при комиатной температуре. При температуре испытания 1200 °C временное сопротивление волокнистой проволоки выше почти в 1.5 раза. Добавки в волокнистый материал окислов алюминия и бария создают эффект упрочнения: на 15-20 % дополнительно возрастают времениое сопротивление и удлинение. Окислы бария улучшают не только механические, но и термоэлектрические свойства.

Золото. Для пленочных элементов микросхем с высокой электропроводностью достаточно широко используется золотая микропроволока, в основном диаметром 20—40 мкм. Основное требование к проволоке стабильность механических свойств. Проволока высокой чистоты облавает свойствами «самоотжига» при комнатиой температуре. Время, необходимое для «самоотжига» проволоки, зависит от степени чистоты металла, от количества контролируемых и неконтролируемых примесей, в итоге от металлургической предыстории проволоки. Наиболее вероятный путь стабилизации свойств золотой проволоки — микролегирование. Было доказано, что добавки 0,01 % Fe, Cu, Ag, Pt и Pb к золоту чистотой 99, 9999 % сдвигают температуру рекристаллизации от комнатной до 100 °C. Золото, микролегированное 0,01 % Mg, Al, Si, Ni, Sb, Te,

Ві, отжигается при 200 °С или выше.

Платиноиридиевые сплавы. Сплавы платины с 15 % (по массе) Іг обрабатываются волочением в колодном состоянии с промежуточными отжигами. Сплавы с содержанием иридия 15—30 % (по массе) обрабатываются в горячем состоянии на ротационно-ковочных машинах до определенных размеров, затем следует колодное волочение с промежуточными отжигами.

Платинородиевые сплавы. Обрабатываются сплавы аналогично платиноиридиевым; в горячем состоянии обрабатываются сплавы пла-

тины с 20-40 % Rh.

Платиномедные сплавы. Сплавы платины с 2,5 и 8,5 % Си допускают деформацию волочением не более 85 %, затем отжигаются в защитной среде. Ответственной операцией при изготовлении проволоки из сплава Рt—8,5 Си является стабилизирующий отжиг готовой проволоки при 500 °C, при изменении температуры отжига на ∓10° удельное электросопротивление может меняться от 4,4 до 5,5·10-8 Ом·м.

Платиноникелевые сплавы. Сплавы платины с 4,5—10 % (по массе)

Ni обрабатываются волочением без особых затрудиеий. Для получения оптимальных свойств, требующихся для растяжек, разработаны температурные режимы упорядочения перспективного для приборостроения сплава Pt-23 Ni. Хорошо обрабатывается сплав с неупорядоченной структурой. Одиако на конечных этапах обработки необходимо получить не только высокие прочностные характеристики, но и достаточную пластичность для дальнейшего плющения проволоки в ленту. Это обеспечивается получением сплавов с мелкозернистой структурой с минимальным количеством доменных границ. Такая структура формируется в результате одиовременного прохождения процессов рекристаллизации и упорядочения при изотермических выдержках деформированного сплава при температуре несколько ниже критической температуры упорядочения (T_к=645°C). Проволоку получают волочением с обжатием 90-97 %, затем отжигают в безокислительной среде при 560-610°C в течение 3-20 ч. Времениое сопротивление проволоки составляет 2100 МПа, относительное удлинение — до 12 %, удельное электросопротивление — 0,2 мкОм м. Свойства проволоки можно еще улучшить, если ее дополнительно продеформировать на 10-50 % и затем отжечь при 560-610 °C в течение 30-150 мин. При этом временное сопротивление возрастает до 2500 МПа без снижения других свойств.

2.4.5. Производство тонкостенных капиллярных трубок [32]

В последнее десятилетие в технике нашли шпрокое применение диффузионные очистители водорода из сплавов на основе палладия. В конструкции трубчатых диффузионных фильтров используются топкостенные капиллярные бесшовные трубки диаметром 0,5—2,5 мм с толщиюй стенки 0,05—0,12 мм. Такие трубки могут эксплуатироваться при перепаде давлений до $2\cdot10^7$ —2,5·10 7 Па, при циклической иагрузке и колебании температур. В таких условиях могут работать иадежно только бесшовные трубки; трубные же заготовки, сваренные из листа, не выдерживают длительных циклических напряжений выше 6·10 5 —10 6 Па; разрушение капилляриых трубок в атмосфере водорода происходит в основном по сварному шву.

Для производства тонкостенных капиллярных бесшовных труб в последнее время применяется только прессованная трубиая заготовка.

Эффективность процесса волочения и качество труб можно повысить за счет применения ультразвуковых колебаний (УЗК) инструмента. Воздействие УЗК обусловлено влиянием его на свойства и структуру деформируемого металла, изменением характера контактного трения и схемы напряженного состояния при пластической деформации. Акустическое разупрочнение осуществляется в процессе облучения металла ультразвуком. При этом уменьшается статическое напряжение, необходимое для осуществления пластической деформации.

Показано, что при производстве капиллярных трубок с примечением УЗК усилие волочения синжается на 30—35 %, что позволяет увеличить вытяжки, сократить промежуточные операции, остаточное напряжение в трубках уменьшается на 15—25 %, стойкость волок увеличивается в несколько раз.

2.4.6. Гидростатическое прессование [32]

Оптимальная схема напряженного и деформированного состояний позволяет гидростатически деформировать при комнатной температуре малопластичные и хрупкие сплавы и давать большие степени деформации без промежуточных отжигов для пластичных сплавов. Кроме того, при этом «залечиваются» микро- и макродефекты, имеющиеся в литом металле. Это весьма существенио при производстве изделий из благо-

родных металлов, для которых характерио большое разнообразие размеров и форм исходных заготовок и готовых изделий при незначитель-

ном объеме выпуска.

В связи с встречающейся обрывностью при волочении золотой проволоки предполагалось гидростатическим прессованием «залечить» дефекты в золотой заготовке. Прессовалась рыхлая часть слитка, которая не использовалась для получения проволоки. Прессование велось через матрицу с углом наклона образующей конуса 20°, с выгяжкой 5,35. В качестве рабочей жидкости и смазки использовалось машинное масло. Полученный пруток диаметром 10,8 мм подвергали волочению до диаметра 25—30 мкм. По сравнению с существующей технологией выход годного тонкой проволоки, полученной из рыхлой, но гидропрессованной заготовки, возрос с 25 до 48 %. В дальнейшем прессование заготовок из золота проводилось при вытяжках до 16, выход годного при тонком волочении до днаметра 20—50 мкм составлял 52,4—71,4 %.

Гидростатическое прессование полезно использовать для получения тонкостенных труб, биметаллических заготовок, тоикой проволоки

0,013—0,74 мм.

2.4.7. Штамповка изделий [32]

Серебро, золото, платина, палладий, их сплавы с приднем, роднем (до 10—15%) обладают высокой штампуемостью. Изделия из придня удается получить штамповкой только при температурах нагрева до 1000—1500°С, из родия изделия штампуются при 300—500°С.

2.4.8. Обработка резаинем [35]

Благородные металлы и их сплавы в процессе производства полуфабрикатов, технических и ювелириых изделий подвергаются точению, строжке, сверлению, фрезерованию, резке и другим механическим операциям. При обработке с успехом применяется стальной, твердосплавный или алмазный пиструмент. Трудностей при обработке благородных металлов и их сплавов практически не существует, за исключением некоторых металлов, особению платины.

Несмотря на то что платина считается ковким, иствердым металлом, пригодным для механической обработки традиционными методами, наблюдается быстрый и питенсивный износ режущего инструмента последующим задиранием поверхности платины. Затупление инструмента при обработке платины наступает в сотни раз быстрее, чем при обработке золота и серебра. Это справедливо как для стального, так и

для твердосилавного инструмента (карбид вольфрама).

Доказано, что износ алмазного инструмента на два порядка выше при резании предварительно деформированиой платины, чем мягкой

платины (HV 1230 и 440 МПа соответственно).

С увеличением глубины и скорости резания возрастают усилие резания и износ инструмента. После обработки микротвердость поверхности возрастала у платины с 450 до 1900 МПа, у золота — с 250 до 560 МПа, а отдельные частицы стружки платины имели твердость 2100 МПа.

Твердость платины, деформированной на 90 %, составляет не более 1300 МПа. Металлографическими методами было установлено, что происходило палипание платины к режущей кромке резца, разогрсв и как следствие износ инструмента. Близкими по стойкости к алмазным яв-

ляются сапфировые резцы.

За счет изменения конфигурации резца можно повысить стойкость инструмента, обточку рекомендуется производить резцами с нулевым углом передней режущей кромки. Ниже режущей кромки находится узкая грань (плоский срез), которая предназначена для полирования

платииы в процессе выполнения операции резания. При такой конфигурации стойкость инструмента в несколько раз превосходила стойкость инструмента с отринательным или положительным передним углом более 5°.

Применение смазки при механической обработке дает положительный эффект, уменьшает износ инструмента, улучшает качество обрабатываемой поверхности платины, что особенно важно при производстве ювелирных изделий.

При обточке родия и иридия рекомендуются резцы с отрицательным углом передней режущей кромки; применение активных смазок при

резании незначительно повышает стойкость инструмента.

Торцовое фрезерование платины, палладия, иридия, а также серебра и золота осуществлять гораздо труднее, чем токариую обработку.

При фрезеровании происходит более интенсивное налипание стружки к режущей кромке фрезы и задирание поверхности изделия, особенно это относится к платине. Практически установлено, что меньший износ быстрорежущих или твердосплавных фрез наблюдается при небольшом положительном угле заточки (0—10°) радиальной режущей кромки и при нулевом угле осевой кромки.

Сверление осуществлять еще труднее, чем фрезерование. Когда нет опасности загрязнения примесями серы (особенно изделий, работающих при повышенных температурах), рекомендуется применение

смазки — дисульфида молибдена.

2.4.9. Сварка плавлением

Для сварки благородных металлов и их сплавов применяются практически все известные виды сварки, широко используемые для других металлов. Некоторые особенности современных видов сварки плавлением благородных металлов и сплавов приведены в табл. 2.3.

ТАБЛИЦА 2.3 СОВРЕМЕННЫЕ ВИДЫ СВАРКИ ПЛАВЛЕНИЕМ БЛАГОРОДНЫХ МЕТАЛЛОВ и их сплавов [33-36]

Вид сварки	Оптимальные толщины, мм, свариваемых металлов	Некоторые особенности сварки
Газовая	Серебро <10 Платина и ее сплавы с родием и иридием <2— 3	Восстановительное пламя Окислительное пламя
	Палладий и его сплавы <4	Нейтральное пламя
Аргоно-дуговая неплавящимся электродом	Платина и ее сплавы с родием и иридием <5—6 Иридий, родий и их сплавы <3—4	
Микроплазменная	Все благородные металлы и их сплавы толщиной <0,01—1,5	Сварочный ток 0,2—50 А, мощность сварки 0,02—1,5 кВт, плазмообразующий газ аргон, защитный газ аргон или смесь азота с водородом

Вид сварки	Оптимальные толщины, мм, свариваемых маталлов	Некоторые особенности сварки
Сжатой дугой	Все благородные металлы и их сплавы 0,5—10	Сварочный ток 40—400 А мощность сварки 1,2— 15 кВт
Электронно- лучевая	Все благородные металлы и их сплавы, особенно тугоплавкие 0,001—10	Ускоряющее иапряжени 1,5—10 кВ и 30—150 кВ мощность 0,5—100 кВт диаметр луча 0,01—1 мм
Лазерная	Все благородные металлы, особенио с высокой теплопроводностью, — серебро, золото и их сплавы — <3—4	Выходная мощность ла зера: иепрерывная 10 ⁻² —

Несмотря на то что платиновые сплавы с родием, палладием обладают высокой пластичностью при комнатной и высоких температурах, при сварке конструкций из тонколистовых деталей иногла наблюдается трещинообразование в околошовной зоне или на границе шовоколошовная зона, реже в сварном шве.

В работах [29, 30] установлено, что разрушение платиновых сплавов происходит по границам зерен в температурном интервале 1700-1460°С. Определено, что наиболее вредной примесью для платиновых

металлов является кремний.

С увеличением содержания в платине легирующих элементов (Rh,

Ru, Ir, Os) склонность к образованию трешин при сварке растет.

При увеличении концентрации водорода в сплавах (при увеличении соотношения $c_{\rm H_2}/c_{\rm O_2}$) склонность к образованию трещин при сварке увеличивается.

2.4.10. Производство биметаллов, композиций

Развитие новых отраслей техники, повышение технологических параметров процессов, дефицит благородных металлов вызвали развитие производства композиционных материалов трех основных видов: материалы, армированные волокнами: слоистые материалы; материалы, упрочненные частицами. Для получения композитов применяются самые различные способы: холодное и горячее прессование с последующим спеканием, диффузионная сварка, холодная и горячая прокатка, литье, прессование, экструзия, холодное и горячее волочение с последующим спеканием, гальванические покрытия, плазменное и электронно-лучевое напыление и др.

Основные способы получения биметаллов, композитов, характерные примеры композиций и основные области применения приведены в

табл. 2.4.

Разработка композиционных материалов является технически сложной и трудоемкой задачей, однако только в композитах можно получить комплекс высоких эксплуатационных свойств: жаропрочиость, жаростойкость, коррозионную стойкость, электрическую проводимость и др.

№ п.п	Способы получения бнметаллов	Характерные композиции биметаллов	Основные области применення
1	Сварка в горячем состоянии прессованием	Ag—Cu	Трубы для химических аппаратов, проволока для высокочастотных
2	То же	Pt—Cd	кабелей Детали для химических аппаратов
3	Кузнечная сварка в горя- чем состоянии	Платиновые сплавы	Жаропрочные композиции
4	Сварка в холодном состоянии прокаткой	Латунь—Ag	Контакты
5	Сварка в холодном состоянии волочением	Ag—30Pd—Cu,	Контакты телефонных реле
6	Сварка в холодном состоянии гидропрессованием	Ag—Al	Проволока для высоко- частотных кабелей
7		AgCu	Контакты неответствен-
8		AgCu	Контакты ответственного назначения
9		Ад—Си, Ад— сталь	Контакты для приборов химической аппаратуры
10		Ag—Al	Шашки для прессования
	Наплавка	Ag — латунь	Контактные элементы
12	Пайка	Сталь — Ag	Химические аппараты, контакты
13	Диффузиониая сварка	AgW — бронза	Силовые контакты хими- ческих аппаратов
14	Металлизация напылени-	Аи—Та, Аи — ковар	Детали вакуумных при- боров
15	Химические и электрохи-	Ag — бронза,	, Контакты, коррозионно-
16	мические покрытия Сварка сплавлением	Au—Ag, Au—N Pt—Mo	Жаропрочные изделия
17	Методом порошковой металлургии	Ag—Ni, Ag—Fe, Ag—W	Қонтак ты

ФИЗИКО-ХИМИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА БЛАГОРОДНЫХ МЕТАЛЛОВ И СПЛАВОВ В ЖИДКОМ СОСТОЯНИИ

3.1. Плотность

Анализ и характеристика методов, применяемых для измерения плотности жидких металлов и сплавов, приведены в работах [39, 40] (табл. 3.1). Наиболее распространенными являются методы: гидроста-

ҚОЭФФИЦИЕНТЫ УРАВНЕНИЙ ПОЛИТЕРМ ПЛОТНОСТИ ЧИСТЫХ МЕТАЛЛОВ $d=d_0-\partial d/\partial t\cdot (t-t_0)$

Ме	d ₀ , 10 ⁸ кг/м ⁸ ў	∂d//∂t, 10 ^{—1} кг/м ⁸	t₀, °C	t, °C	Метод, литература
Ag Au Ru Os Rh Ir Pd Pt	9,320 17,19 10,9 20,1 10,7 19,39 10,49 18,91	9,7 12,7 — 8,955 — 11,94 26,9	961 1063 2250 3045 1966 2443 1552 1774	1400 1405 — 2200 — 1805 1870	а [40] ∂ [41] Расчетный [42] » [42] ∂ [43] ∞ [44] є [40] є [40]

тического взвешивания, имеющего две разновидиости — прямой (a) и косвенной (b), максимального давления в пузырьках (a), пикнометрический (a), лежачей капли (a), дилатометрический (a) и метод отрыва капли от стержня (a).

Сплавы серебра Серебро—висмут. Метод (а, в) [39]:

Ag, % (ar.) . 90 80 70 60 50 40 30 20 10 d, 10³ Kr/M³, Uph t, °C:

800 _ _ _ _ _ _ 9,80 9,73 9,61 9,54 9,48 9,45 900 _ _ _ _ _ 9,66 9,64 9,50 9,47 9,40 9,37 1055 9,41 9,50 9,53 9,53 9,48 9,38 9,35 9,32 __

Серебро—германий. Метод (д) [45] (табл. 3.2).

ТАБЛИЦА 3.2

температурные зависимости плотности расплавов Ag—Ge для разных интервалов температур

с _{Ад} , % (ат.)	<i>t</i> *, °C	d, 10 ⁸ Kr/M ⁸
89,64	850—1080 1080—1400	9,34—0,00153 (<i>t</i> — 850) 8,99—0,00095 (<i>t</i> — 1080)
86,32	790—1030 1030—1300	9,11—0,00179 (<i>t</i> — 790) 8,68—0,00068 (<i>t</i> — 1030)
81,22	730—980 980—1200	8,82—0,00172 (<i>t</i> — 730) 8,39—0,00660 (<i>t</i> — 980)
74,72	700—940 940—1150	8,84—0,00236 (<i>t</i> — 700) 8,27—0,0029 (<i>t</i> — 940)

^{*} Здесь и далее в разд. 3 приведена величина t (см. уравнения), представляющая собой температурный интервал.

Серебро—золог	о. Метод ((б) [46]:			
$c_{\mathbf{Ag}}$, % (at.)	94,3	88,0	73,3	54,9	31,3
d , 10^8 кг/м 3 , при					
t, °C:	9,372	9,882	11,007	12,547	14,220
1200	9,470	9,960	11,154	9,960	9,470
1100	9,551	10,060	11,284	12,787	14,637
1000	9,634	10,142		10.097	14 700
$t_{ exttt{JIMKB}}$	9,635 (971 °C)	10,173 (982,5 °C)	11,416 (1005°C)	12,887 (1025°C)	14,728 (1045°C)

Серебро-индий, кадмий, олово, сурьма. Метод (е) [47] (табл. 3.3).

ТАБЛИЦА 3.3

ҚОЭФФИЦИЕНТЫ УРАВНЕНИЙ ПОЛИТЕРМ ПЛОТНОСТИ $d=1/A[1+\alpha(t+273)]$ (кг/м³) РАСПЛАВОВ Ag—In, Ag—Cd, Ag—Sn, Ag—Sb

_				
Me	с _{Ад} , % (ат.)	<i>t</i> , °C	A, 10 ^{—5} м³/кг	а. 10 ⁻⁴ град ⁻¹
In	64	619—826	10,44±0,01	1,18±0,01
	51	577—825	10,87±0,01	1,36±0,01
	40	517—810	11,57±0,01	1,21±0,01
	20	335—643	12,64±0,01	1,19±0,01
Cd	75	889—1063	9,65±0,02	1,22±0,01
	58	835—1053	9,67±0,02	1,47±0,01
	42	661—879	10,03±0,02	1,62±0,02
	20	672—935	11,04±0,04	1,43±0,03
Sn	80	699—940	9,95±0,02	1,19±0,02
	60	563—808	10,85±0,01	1,15±0,01
	50	539—802	11,25±0,01	1,26±0,01
	40	492—782	11,83±0,01	1,10±0,01
	20	407—716	12,70±0,01	1,13±0,01
Sb	73	631—838	10,57±0,02	1,06±0,02
	61	538—744	10,99±0,02	1,31±0,02
	35	641—848	12,61±0,01	0,99±0,01
	23	621—797	13,21±0,01	1,02±0,01

Серсбро-медь. Метод (б) [46]:

c _{Ag} , %	(ат.	.)								77,0	60,2	37,1	16,4
$d, 10^3$													0 -10	0.00
1300											8,770	8.590	8,318	8,035
1200											8,862	8,691	8,404	8,121
1100											8,959	8,784	8,502	8,204
1000									,		9,056	8,878	8,55 0	8 ,2 85
900											9,156	8,974	8,681	
800												9,071	-	# Arrange
$t_{\mathtt{JIMKB}}$.	•	•	•	•	•	٠	•	•	•	•	9,206 (848°C)	9,091 (781 ° C)	8,720 (860°C)	8,316 (965 °C)

```
Серебро – палладий. Метод (д) [48]:
```

Серебро-свинсц. Метод (в) [39]:

 $c_{\rm Ag}$, % (at.) . 90 80 70 60 50 40 30 20 10 d, 10^3 Kr/m³, $t=1000\,^{\circ}{\rm C}$ 9,49 9,68 9,87 9,97 9,96 9,95 9,93 9,92 9,90

Серсбро-сера. Метод (в) [49]:

$$\begin{split} t &= 1150\,^{\circ}\text{C}, \quad c_{\text{S}} = 0 - 13,0\% \text{ (по массе)} : d = (9,16 - 0,2885c_{\text{S}} + 0,005765c_{\text{S}}^2) \cdot 10^8, \text{ кг/м}^3; \\ t &= 1050\,^{\circ}\text{C}, \quad c_{\text{S}} = 0 - 5,3; \quad 10,6 - 13,0\% \text{ (по массе)} : \\ d &= (9,26 - 0,3201c_{\text{S}} + 0,00720\,c_{\text{S}}^2) \cdot 10^3 \text{ кг/м}^3. \end{split}$$

Сплавы золота

Золото—германий. Метод (д) [50]:

 c_{Au} , % (at.) 76,8 59,6 46,2 35,6 26,9 19,7 13,6 8,4 3,9 d, 10^3 Kr/M^3 , TDM t=

=1200 °C 13,98 11,68 10,35 9,35 8,24 7,35 6,83 6,37 5,81

Золото--железо. Метол (д) [50]:

 c_{Au} , % (ат.) 71,8 53,1 39,8 29,8 22,1 15,9 10,8 6,6 3,1 d, 103 кг/м³, при t= =1550°C 14,29 12,66 11,36 10,31 9,43 8,85 8,27 7,75 7,35

Золото—кремний. Метод (д) [50]:

 c_{Au} , % (at.) . . 56,2 36,3 25,0 14,9 12,5 8,7 5,6 3,1 1,4 d, 10³ kr/m³, при $t=1450\,^{\circ}\text{C}$. . 10,35 7,88 6,08 5,09 4,37 3,74 3,34 3,04 2,75

Золото-марганец. Метод (д) [51]:

 c_{Au} , % (at.) . . . 97,5 95,0 90,0 85,0 75,0 70,0 d, 10^3 Kr/M³, при t = 1100 °C . . . 16,4 16,2 15,5 14,3 12,9 12,0

КОЭФФИЦИЕНТЫ	УРАВНЕНИЙ	политерм	плотности	$d=d_0+\partial d/\partial t(t-t_m)$
	ЖИДКИХ	к сплавов в	РОДИЯ	****

Me	с _{Rh} , % (ат.)	<i>t</i> , °C	d₀, 10° кг/м°	<i>∂d/∂t</i> • 10³
Fe	89,1	1860	10,38	0,650
	80,1 67,2	1780 1680	10,15 9,67	1,114 0,750
	50,1	1575	8,91	0,736
	40,9	1540	8,50	0,217
	34,5	1312	8,25	0,266
	20,3	1490	7,74	0,372
Co	90.0	1860	10,55	1,786
	79,3	1760	10,15	0,916
	66,0	1660	10,00	1,470
	50,1	1540	9,65	1,410
	40,1	1502	9,20	1,000
	33,1	1490	8,95	0,980
	20,1	1460	8,55	1,020
Ni	90,1	1830	10,50	0,710
	80,9	1740	10,25	0,692
	68,3	1650	9,45	0,426
	50,1	1565	9,52	0,620
	42,3	1530	9,24	0,723
	39,2 20,2	1512 1490	9,15	0,717
	20,2	1490	8,67	0,921

Родий—олово. Метод (д) [51]:

 $c_{\rm Rh}$, % (ат.) . . 90 80 70 60 50 40 30 20 10 d, 10^3 кг/м³, при $t=2000\,^{\circ}$ С 10,34 9,80 9,38 8,99 8,76 8,42 7,40 6,78 6,26

Родий—палладий. Метод (д) [52]:

 $c_{\rm Rh},~\%$ (at.) . . 90 80 70 60 50 40 30 20 10 d, 108 kg/m³, uph $t=2000~^{\circ}{\rm C}$ 10,50 10,36 10,23 10,13 1,06 10,00 9,95 9,91 9,87

Родий—палладий—платина. Метод (д) [53] при t=2000 °С, Me_1 — (Me_2 , Me_3); c_{Me_3}/c_{Me_3} =1:

c_{Me_1} , % (at.) d, 10^3 kг/м 3 , систем:	100	80	60	£ 40	20	0
Rh—(Pd, Pt) Pd—(Pt, Rh) Pt—(Pd, Rh)	10,68	10,30	9,95	9,68	9,48	9,34
	9,86	10,68	11,55	12,45	13,44	14,52
	18,69	16,83	15,05	13,34	11,67	10,04

Золото-медь. Метод (б) [46] :	
$c_{ m Au}$, % (ат.)	49,2	31,
d 103 kr/v3 mpu t °C.		

49,2	31,3	10,7
13,105	11,383	9,097
13,313	11,587	9,278
13,432	11,695	
13,543	_	
13,550 (890°C)	11,761 (926°C)	9,350 (1019°C)
	13,105 13,313 13,432 13,543 13,550	13,105 11,383 13,313 11,587 13,432 11,695 13,543 — 13,550 11,761

Золото—олово. Метод (д) [46] (табл. 3.4):

ТАБЛИЦА 3.4 КОЭФФИЦИЕНТЫ УРАВНЕНИЙ ПОЛИТЕРМ ПЛОТНОСТИ $d=d_0$ —At ЖИДКИХ СПЛАВОВ Au—Sn

с _{Аи} ,	d ₀ , 10 ⁸	А,	t, °C	S ₀ *, 10 ⁸	S [*] A,
% (ат.)	Кг/м ⁸	кг/(м ⁸ ∙град)		Kr/M ⁸	кг/(м³∙град)
91,7 80,0 70,7 60,4 50,0 33,3 28,9 20,0 10,5 6,3	17,67 15,83 14,58 13,08 11,78 9,96 9,54 8,75 7,90 7,54	1,41 1,15 1,15 0,97 0,88 0,78 0,77 0,76 0,67 0,67	975—1360 540—1360 315—1350 400—1325 440—1345 357—1350 358—1310 294—1358 245—1311 337—1336	0,02 0,03 0,03 0,02 0,02 0,03 0,02 0,02	0,05 0,03 0,03 0,02 0,02 0,03 0,02 0,02 0,02

^{*} So и S A - среднеквадратичные ошибки коэффициентов уравиения.

Сплавы родия

Родий—алюминий. Метод (∂) [15]:

 $c_{\rm Rh}$, % (at.) . . 90 80 70 60 50 40 30 20 10 d, 10^3 kr/m³,

при t = 2200 °C 10,30 9,59 8,71 7,68 6,53 5,44 4,40 3,46 2,62

Родий—железо, кобальт, никель. Метод (д) [5]: (t=2200) — температурный интервал, °C (табл. 3.5). Родий—кремний. Метод (д) [52]:

 $c_{\rm Rh},~\%$ (at.) . . 90 80 70 60 50 3 40 30 20 10 1 d, 103 кг/м³, при $t=2000\,^{\circ}{\rm C}$ 10,49 9,94 9,14 8,25 7,08 5,95 4,91 3,97 3,09

Родий—платина. Метод (∂) [54]:

20 10 $c_{\rm Rh}$, % (at.) . . 90 50 40 30 $d. 10^3 \text{ KG/M}^3$ при t = 1966 °C 12,67 13,26 13,78 14,37 15,00 15,74 16,52 17,33 18,26

Родий—углерод. Метод (д) [55]: $t=2000\,^{\circ}$ С, $c_{C}=17\%$ (ат.), d= $=9.88 \cdot 10^3 \text{ Ke/m}^3$.

Сплавы палладия

Палладий—алюминий. Метод (д) [56]:

10 $c_{\rm pd}$, % (at.) . . 50 20 80 70 90 d, 10^3 Kr/ M^3 , при t = 1750 °C 9,77 9,26 8,66 7,96 7,10 6,04 4,93 3,88 2,94

Палладий—железо. Метод (∂) [50]: $c_{\rm pd}$, % (at.) . . 82,5 67,7 55,1 44,1 34,4 25,9 18,4 11,6 d, 10^3 KT/M³. при t = 1550 °C 9,77 9,17 8,83 8,50 8,12 7,82 7,58 7,41 7,21

Палладий—кобальт. Метод (∂) [56]:

27 16 6,4 36 $c_{\rm pd}$, % (ат.) . . 78 68 $d, 10^8 \text{ kg/m}^3$ при t = 1600 °C 9,84 9,55 9,20 8,98 8,75 8,44 8,34 8,00

Палладий—кремний, Метод (д) [56]:

 $c_{\rm Pd}$, % (at.) . . 28 3 84 70 50 $d, 10^3 \text{ KF/M}^3$ при t = 1600 °C 9,40 8,43 7,94 7,16 5,70 4,57 3,80 2,70

Палладий-марганец. Метод (д) [56]: $c_{
m Pd}$, % (at.) . . 26 18 5 50 39 82 56 $d. 10^3 \text{ kg/m}^3$. при t = 1600 °C 9,97 9,64 9,32 8,84 8,52 7,96 7,08 6,68 6,00

 Π алладий—медь. Метод (д) [56]: 28 20 6 36 $c_{\rm Pd}$, % (at.) . . 84 58 $d, 10^3 \text{ kg/m}^3$ $\text{при } t = 1600 \,^{\circ}\text{C}$ 9,86 9,20 8,76 8,60 8,50 8,30 7,65

Палладий—никель. Метод (д) [56]:

 $c_{\rm Pd}$, % (at.) . . 82,8 68,5 56,4 44,8 12 **2**6 18,5 $d. 10^8 \text{ kg/m}^8$ 9,78 9,55 9,20 8,92 8,55 8,25 8,08 при t = 1600 °C

Палладий—платина. Метод (∂) [57]:

 $c_{\rm Pd}$, % (at.) . . 90 10 80 70 60 50 40 30 20 d, 10^3 Kr/M^3 , $t = 1800 \,^{\circ}\text{C}$ 10,99 11,79 12,61 13,42 14,29 15,17 16,08 17,02 17,99

Палладий—свинеи. Метод (д) [56]:

 $c_{\rm pd}$, % (at.) . . 91,6 78 33 70 56 46 $d. 10^3 \text{ kr/m}^3$ при t = 1600 °C 10,27 10,22 10,12 10,00 9,82 9,65 9,27

Палладий—сирьма. Метол (д) [56]:

 $c_{\rm pd}$, % (at.) . . 97,5 79 50 42 32 11,5 70 56,5 d, 10^3 kr/m^3 . $\text{при } t = 1600 \,^{\circ}\text{C}$ 9,94 9,50 9,24 8,86 8,60 8,20 7,40 6,55

Палладий — углерод. Метод (д) [55]: t=1560 °C, $c_C=18$ % (ат.), $d = 9.89 \cdot 10^3$, $\kappa \Gamma / M^3$. Палладий—хром. Метод (д) [56]:

 $c_{\rm pd}$, % (at.) . . 89,6 83,5 66 53,5 47 40,8 30 12 d, 103 Kr/M3 при t = 1750 °C 9,84 9,72 9,30 8,51 8,74 8,34 7,90 7,45 7,06

Сплавы платины Платина—алюминий. Метод (∂) [51]:

39,4 20,7 17 59,9 51,9 77 71,1 $c_{\rm D}$, % (at.) . . $d. 10^3 \text{ kr/m}^3$ 17,52 15,88 14,84 12,80 11,24 8,69 5,23 4,60 при $t = 1800 \,^{\circ}$ С

Платина—бор. Метод (∂) [58]:

70 60 50 30 $c_{\rm Pf}, \%$ (at.) $d, 10^8$ кг/м³, при $t = 1760 \,^{\circ}\text{C}$ 18,29 17,33 16,22 15,02 13,51 11,87 9,95

Платина—железо. Метод (∂) [51]:

 c_{Pt} , % (at) . . 91,5 84,5 70,7 57,7 47,6 42 37,9 20,1 9.7 $d. 10^3 \text{ kr/m}^3$ при t = 1800 °C 17,88 17,00 15,51 13,96 12,86 12,18 11,65 9,75 8,22

Платина—кобальт. Метод (∂) [51]: d, 10^3 kg/m^3 , $\pi \text{ph} \ t = 1800 \,^{\circ}\text{C}$ 16,04 14,61 13,77 12,47 11,55 10,20 8,77 4 - 688

Платина—кремний. Метод (д) [57]:

 $c_{\rm Pt}$, % (at).. 90 80 70 60 50 40 30 20 10 d, 10^3 kr/m³.

при t = 1800 °C 17,34 15,77 14,17 12,25 10,01 8,31 6,70 5,18 3,17

Платина—медь. Метод (д) [51]:

 $c_{\rm Pt}$, % (at.) . . . 87 73,6 67,2 49,7 37,1 29,5 19,4 7,8 d, 10^3 kg/m³, $\pi p\mu$ $t=1800\,^{\circ}{\rm C}$. . . 17,78 16,55 25,82 13,91 12,36 11,38 10,00 8,35

Платина—никель. Метод (д) [51]:

 $c_{\rm Pt}$, % (ат.) . . . 85,1 77 60 39,9 29 20 12,1 d, 10^3 кг/м³, при $t=1800\,^{\circ}{\rm C}$ 17,44 16,44 14,87 12,67 11,39 10,31 9,28

Платина—углерод. Метод (д) [55]: $t=1800\,^{\circ}\text{C}$, $c_{\text{C}}=19\%$ (ат.), $d=18.44\cdot 10^3$, кг/м³.

3.2. Температурный коэффициент объемного расширения

Палладий [59], $t=1552\div1827\,^{\circ}\text{C}$, $\alpha=(120\pm9)\cdot10^6$ град $^{-1}$. Палладий—кремний [60]:

 $c_{\rm Pd}$, % (at) . . 84 70 60 50 52 28 21 18 α , 10^{-6} rpag⁻¹, ndh t=1600 °C 185 240 280 300 320 315 310 300

Палладий-марганец [60]:

 $c_{\rm Pd}$, % (at.) . . 82,2 67,3 54,6 43,7 34 25,5 18 11 5 α , 10^{-6} rpag⁻¹, ndh $t=1600\,^{\circ}{\rm C}$ 130 150 167 158 155 148 140 125 110

Платина [59]: $t=(1769\div1877)^{\circ}$ С, $\alpha=(153\pm15)\cdot10^{-6}$, град $^{-1}$. Серебро [59]: $t=(961\div1377)^{\circ}$ С, $\alpha=(119\pm4)\cdot10^{-6}$, град $^{-1}$. Серебро—индий, кадмий, олово, сурьма [47] (табл. 3.3). Серебро—олово—свинец [61].

[температурный интервал ($t_{\text{ликв}}$ —800)°С]:

 $c_{\Lambda\sigma}$, % (at.)... 20 20 40 40 60 c_{Sr}/c_{Dh} 20/60 40/40 60/20 20/40 40/20 20/20 $t_{\text{ликв}}$, °С 300 365 355 455 435 625 α, 10-6 град-1. 90 100 70 80 110

3.3. Поверхностное натяжение

Основные методы для определения поверхностного натяжения жидких металлов и сплавов: лежачей капли (a), максимального давления в пузырьках (b), висячей капли (b), отрыва капли от стержия (a). Об-

КОЭФФИЦИЕНТЫ УРАВНЕНИЙ ПОЛИТЕРМ ПОВЕРХНОСТНОГО НАТЯЖЕНИЯ ЧИСТЫХ МЕТАЛЛИЧЕСКИХ РАСПЛАВОВ $\sigma = \sigma_0 - d\sigma/dt \cdot (t-t_0)$

Ме	σ ₀ , мДж/м²	dʊ/dt, мДж/ /(м²•град)	t₀, °C	<i>t</i> , °C	Метод. литература
Ag Au Ru Os Rh Ir Pd Pt	910 1138 2250 2500 1915 2250 1475 1746	0,125 0,19 — 0,664 0,279 0,307	961 1063 2240 3007 1966 2443 1552 1774	1600 1405 — 2200 — 1750 2000	a [63] a [41] e, e [42] e, e [42] a [43] e, e [42] a [63] a [64]

зор этих методов приведен в книге В. К. Семенченко [62] (табл. 3.6). Сплавы серебра Серебро—алюминий. Метод (а) [65]:

 $c_{\text{Ag'}}$ % (at.) . . 90 80 70 60 50 40 30 20 10 σ , M \square K/M², π ph t = 1000 °C . . 915 900 875 865 855 845 840 840 835

Серебро-висмут. Метод (а) [65]:

 $c_{\rm Ag'}$, % (ат.) . . 90 80 70 60 50 40 30 20 10 σ , мДж/м², при $t=1000\,^{\circ}{\rm C}$. . 660 540 480 430 405 380 370 350 340

Серебро-германий. Метод (а, г) [65, 66]:

c Ag, % (at.)	t, °C	σ, мДж/м ²
96 92,74 81,8 76,03 61 31	970—1200 900—1200 840—1200 660—1200 740—1200 840—1200 1000	819+0,028 T 799+0,031 T 814-0,027 T 792-0,030 T 708-0,032 T 660-0,059 T
10	1000	62 0

Серебро-железо-марганец. Метод (а) [51]:

с _{Ag'} % (ат.)	с _{Fe} , % (ат.)	с _{Мп} , % (ат.)	о, мДж/м ² , при $t = 1550$ °C
99	1,0	0,0	780
76,6	1,4	22,0	790
6 7, 4	1,6	31,0	795

Серебро — золото. Метод (a) [67]:

с _{Ag} , % (ат.)	t, °C	о, мДж/м²
80	1060-1300	1207-0.175 T
60	1040—1300	1209-0.152 T
40	1050-1300	1342-0,198 T
20	1010—1300	$1427-0.231\ T$

Серебро-медь. Метод (а) [65, 68]:

^с Ag, % (ат.)	t, °C	σ, мДж/м²
90	1000	920
80	1000	940
70	1000	960
60	1000	990
47,20	880-1200	1057 - 0.12 t
24,41	1050—1200	1109-0.10 t
12,97	1000—1200	1245-0.17 t
4,99	1050-1250	1304 - 0.14t
3,22	1050—1250	1353-0.11 t
0,72	1100—1250	1478—0, 19 <i>t</i>

Серсбро-олово. Метод (а) [65]:

$$c_{\rm Ag}$$
, % (at.) . 90 80 70 60 50 40 30 20 10 σ , M Π ж/м², π pH $t=1000$ °C . . 780 680 620 580 550 540 520 510 505

Серебро—свинец—олово. Метод (а) [61], темисратурный интервал ($t_{\rm авкв}$ —800 °C) (табл. 3.7).

ТАБЛИЦА 3.7 ҚОЭФФИЦПЕНТЫ УРАВПЕНИЙ ПОЛИТЕРМ ПОВЕРХПОСТНОГО ПАТЯЖЕНИЯ $\sigma = \sigma_0 + d\sigma/dt$ ($t - t_{_{\rm ЛИКВ}}$) РАСПЛАВОВ СИСТЕМЫ Ag—Sn—Pb

сАд. % (ат.)	$c_{\mathrm{Sn}}/c_{\mathrm{Pb}}$	<i>t</i> _{ликв} , °С	σ ₀ , мДж/м²	do/dt, мДж/(м²∙град)
20	20/60 40/40 60/20	300 365 355	457 463 478	-0,00074 $-0,0342$ $-0,0227$
40	20/40 40/20	455 435	434 461	0 ,051 3 0
60	20/20	625	458	0,0953

Серебро-палладий. Метод (а) [69]:

$$c_{\rm Ag}$$
, % (ат.) . . . 90 [70] 50 · 30 10
 σ , мДж/м², при $t=1600\,^{\circ}{\rm C}$. . . 900 1120 1160 1240 1400

Серебро-свинец. Метод (а) [65]:

 $c_{\rm Ag'}$ % (at.) . . 90 80 70 60 50 40 30 20 10 σ , M[IX]/M², IIPH $t=1000\,^{\circ}{\rm C}$. . 660 560 525 500 485 440 440 430 410

Серебро-сурьма. Метод (а, б) [65, 70]:

с _{Ад} , % (ат.)	t. °C	σ, мДж/м²
97,3	950-1200	915—0,076 t
91,2	900 - 1150	785-0,064 t
81,9	8001100	664-0,030 t
73,6	820-1100	564
59,0	8001100	517-0,040 t
22,2	8001100	440 - 0.053 t
10.0	800-1100	440-0,053 t

Серебро-таллий. Метод (а) [51]:

 $c_{\text{Ag'}}$ % (at.) . . 90 80 70 60 50 40 30 20 10 σ , MD×/M², πp_{H} $t=1000\,^{\circ}\text{C}$. . 672 540 475 445 437 432 425 415 410

Сплавы золота Золото — германий. Метод (а) [50] (табл. 3.8).

таблицл 3.8 поверхностное натяжение расплавов системы Au--Ge

			t, °C		
сли. % (ат.)	500	700	900	1100	1300
90 80 73 60 50 40	865 835 735	 876 847 747 718 680	1005 882 838 747 712 673	992 880 820 741 700 665	982 870 803 733 693 659

Золото—экслезо. Метод (a) [50]:

 $c_{\rm Au},~\%$ (at.) . . 90 80 70 60 50 40 30 20 10 $\sigma,~{\rm M} \square \times {\rm M}^2,~{\rm при}$ $t=1550~{\rm C}$. . 1100 1130 1137 1181 1193 1232 1270 1318 1450 $3 {\it Oaoto}-{\it Kobart.}~{\rm Metol}~(a)~[71]$:

 c_{Au} , % (at.) . 90 80 [70] [60] [50 40 30 20 10 σ , M Π H/M², Π PH $t = 1500\,^{\circ}\text{C}$. 1102 1121 1148 1175 1175 1215 1220 1270 1410

ТАБЛИЦА 3.9 ПОВЕРХНОСТНОЕ НАТЯЖЕНИЕ РАСПЛАВОВ СИСТЕМЫ Au—Si

сАи, % (ат.)	<i>t</i> , ℃						
-Au, 10 (an)	5 00	700	900	1100	1300	1500	
87,4 77,4 69 60 49 35	855 — — —	870 — — — —	1023 947 885 863 — —	1012 959 891 865 840 —	1000 954 885 840 809 780 762	988 943 875 815 779 770 746	

Золото—кремний. Метод (а) [50] (табл. 3.9). Золото—марганец. Метод (а) [51]:

 $c_{\rm Au}$, % (ат.) . 97,5 95 90 85 75 70 σ , мДж/м², при $t{=}1100\,^{\circ}{\rm C}$. 1108 1110 1108 1108 1109 1110

Золото—никель. Метод (а) [58] (табл. 3.10). Золото—олово. Метод (а) [41] (табл. 3.11).

c _{Au} ,	<i>t</i> , °C							
% (ат.)	1100	1200	1300	1400	15 00	1600	1700	
90	1188	1163	1139	1119	1100	_		
80	1190	1171	1153	1135	1121	-	_	
70	1176	1165	1154	1141	1131		_	
58	1238	1221	1206	1191	1175	_	_	
50	1288	1269	1250	1223	1184		l _	
40	1203	1214	1211	1203	1196		l	
30		1253	1238	1223	1206			
20	-	_	1325	1306	1287			
2,5		_	_		1625	1616	1588	
0,3			_	_	1688	1673	1659	

Сплавы родия Родий—алюминий. Метод (а) [51]:

 $c_{\rm Rh}$, % (ат.) . . 90 80 70 60 50 40 30 20 10 σ , мДж/м², при $t=2200\,^{\circ}{\rm C}$. . 1670 1600 1535 1240 985 850 750 680 650

Родий — железо, кобальт, никель. Метод (а) [43], температурный

КОЭФФИЦИЕНТЫ УРАВНЕНИЙ ПОЛИТЕРМ ПОВЕРХНОСТНОГО НАТЯЖЕНИЯ $\sigma = \sigma_0 + Bt + Dt^2$ РАСПЛАВОВ Au—Sn

^с Ац, % (ат.)	, °C	О₀, мДж/м²	—В, мДж/(м²•град)	— D·10 ⁴ , мДж/(м²·град)	±S ₀ , мДж/м³	* ±SB·10°, мДж/(м²·град)
91,7 80,0 70,7 60,4 50,0 33,3 28,9 20,0 10,5 6,3	975—1360 540—1360 315—1350 400—1325 440—1345 357—1350 358—1310 294—1358 245—1311 337—1336	998 726 645 631 617 569 567 559 559	0,045 -0,161 -0,133 -0,034 -0,029 0,038 0,044 0,057 0,064 0,069	0,82 0,67 0,25 — — — — —	5 5 3 2 1 2 4 4 5 2	$ \begin{array}{c c} 1 \\ S = f(t) \\ S = f(t) \end{array} $ $ \begin{array}{c} S = f(t) \\ 0,1 \\ 0,2 \\ 0,4 \\ 0,2 \\ 0,5 \\ 0,2 \end{array} $

^{*} S_0 н S_B — среднеквадратичные ошибкн σ_0 н B.

Pd—(Pt, Rh)

Pt—(Pd, Rh)

Rh—(Pd, Pt)

интервал (t_m-2200) ,°С (табл. 3.12). Родий—кремний. Метод (a) [51]:									
$c_{ m Rh}$, % (ат.)	90	80	70	60	50	40	3 0	20	10
σ, мДж/м², при <i>t</i> =2000 °C	1890	1710	1630	1560	1160	980	860	7 70	700
Родий—оло	во. Ме	тод (с	ı) [51]:	:					
$c_{ m Rh}$, % (ат.)	90	80	70	60	50	40	30	20	10
σ, мДж/м², при =2000 °C	1720	1460	1250	1040	790	530	49 0	460	440
Родий—пал	ладий.	Мето	д (a) [[52]:					
$c_{ m Rh}$, % (ат.)	90	80	70	60	50	40	30	20	10
σ , мДж/м², при $t=2000{}^{\circ}\mathrm{C}$	1785	1690	1620	1555	1510	1450	1405	1370	1335
P одий—палладий—платина. Метод (a) [53]; t =2000°C, Me_1 —(Me_2 , Me_3); c_{Me_2}/c_{Me_3} =1:									
с _{Ме₁} , % (ат. σ, мДж/м²,			10	00 8	0 60	0 40	0 20		70

1315 1335

1720 1630

1890 1750

1395

1575

1475

1640 1550 1480

1540 1515

1595

1770

1495

1430

 $c_{\rm Rh}$, % (ат.) . . . 90 80 70 60 50 40 30 20 10 σ , мДж/м², при t=1966 °C . . . 1875 1828 1797 1766 1750 1738 1727 1720 1717

 $Po\partial u\ddot{u}$ — углеро ∂ . Метод (a) [55]: t = 2000 °C, $c_{\rm C}$ = 17 % (ат.), σ = 1800 мДж/м².

Сплавы палладия

Палладий—алюминий. Метод (а) [56]:

 c_{Pd} , % (ат.) . . . 90 80 70 60 50 40 30 20 10 σ , мДж/м² при $t{=}1700\,^{\circ}\mathrm{C}$. . . 1370 1330 1310 1295 1290 1050 920 830 760

Палладий-вольфрам. Метод (а) [69]:

 $c_{\rm Pd}$, % (ат.) . . 97 94 91 88 σ , мДж/м² прн $t=1950\,^{\circ}{\rm C}$. . 1405 1410 1422 1444

Палладий—железо. Метод (а) [50]:

 $c_{\rm Pd}$, %(aт.) . . 90 80 70 60 50 40 30 20 10 σ , мДж/м² при $t{=}1550\,^{\circ}{\rm C}$. . 1435 1437 1440 1445 1445 1470 1490 1530 1600

Палладий---кобальт. Метод (а) [69]:

c_{Pd}, (% aт.).. 90 70 50 30 10 σ, мДж/м², при t=1600 °C ... 1465 1490 1520 1590 1700

ТАБЛИЦА 3.12

КОЭФФИЦИЕНТЫ УРАВНЕНИЙ ПОЛИТЕРМ ПОВЕРХНОСТНОГО НАТЯЖЕНИЯ $\sigma = \sigma_0 + d\sigma/dt \cdot (t - t_m)$ РАСПЛАВОВ РОДИЯ

Me	с _{Rh} . % (ат.)	t _m , °C	σ_0	−dσ/dt
		1	berigh	<u>'</u>
Fe	89,1	1860	1915	0,536
	80,1	1780	1912	0,509
	67,2	1680	1912	0,475
	50,1	1575	1832	0,299
	40,9	1540	1835	0.315
	34,5	1512	1832	0.330
	20,3	1490	1825	0,295
Co	90,0	1860	1905	0.464
	79,3	1760	1915	0,312
	66,0	1660	1892	0,388
	50,1	1540	1930	0,446
	40,1	1502	1923	0,438
	33,1	1490	1875	0,363
	20,2	1460	1860	0,342

Ме	с _{Rh} . % (ат.)	t _m , °C	σ_{o}	dσ/dt
Ni	90,1	1830	1900	0,459
	80,9	1740	1890	0,442
	68,3	1650	1852	0,363
	50,1	1565	1815	0,356
	42,3	1630	1805	0,351
	39,2	1512	1800	0,348
	20,2	1490	1762	0,321

о, мДж/м², при t=1600°C . . 1290 1130 1060 1040 1015

Палладий—медь. Метод (а) [69]:

c_{Pd}, % (ат.) . . 90 70 50 30 10 σ, мДж/м², при t=1600 °C . . 1440 1405 1365 1320 1265

Палладий—никель. Метод (а) [69]:

 c_{Pd} , % (ar.) . . 90 70 50 30 10 σ , M/I \times /M 2 при t=1600 °C . . 1460 1480 1530 1570 1660

Палладий—платина. Метод (а) [57]:

 c_{Pd} , % (ат.) . . 90 80 70 60 50 40 30 20 10 σ , мДж/м² прн $t=1800\,^{\circ}\mathrm{C}$. . 1345 1385 1430 1470 1470 1570 1570 1620 1680

Палладий—свинец. Метод (а) [56]:

 $c_{\rm Pd}$, % (ат.) 90 80 70 60 50 40 30 20 10 σ , мДж/м², при $t=1600\,^{\circ}{\rm C}$. 980 830 740 650 580 500 440 400 350

Палладий—сурьма. Метод (а) [56]:

20 10 30 50 40 70 60 с_{Рф.} % (ат.) . . 80 σ , мДж/м², при 380 320 440 580 510 t=1600 °C . . 800 720 660

 Π алладий—углерод. Метод (a) [55]: $t=1560\,^{\circ}\mathrm{C}$, $c_{\mathrm{C}}=18\,\%$ (ат.), $\sigma=1295$ мДж/м².

 c_{Pd} , % (ат.) . . . 90 70 50 30 10 σ , мДж/м², при t= = 1750 °C 1410 1415 1425 1455 1520

Сплавы платины Платина—алюминий. Метод (a) [51]:

 $c_{\rm Pt}$, % (ат.) . . . 90 70 77,1 59,9 51,9 39,4 20,7 17 σ , мДж/м², прн t=1800 °C . . 1640 1559 1520 1306 1230 1050 820 781

Платина—бор. Метод (а) [58]:

с_{рt}, % (ат.) . . 90 80 70 60 50 40 30 σ, мДж/м², при t=1760 °C . . 1670 1600 1550 1460 1340 1250 1170

Платина—железо. Метод (а) [51]:

 $c_{\rm Pt}$, % (ат.) . . 91,5 84,5 70,7 57,7 47,6 52 37,9 20,1 12,1 9,7 σ , мДж/м². при t=1800 °C . . 1701 1675 1650 1631 1622 1624 1628 1640 1660 1678

Платина — кобальт. Метод (а) [51]:

 $c_{\rm Pl}$, % (ат.).. 90 80 72,8 60,1 52,1 39,9 32,1 20,1 8,8 σ, мДж/м², при $t=1800\,^{\circ}{\rm C}$.. 1720 1710 1700 1681 1680 1682 1685 1695 1709

Платина—кремний. Метод (а) [57]:

 $c_{\rm Pl}$, % (ат.) . . 87 77,8 70 62,4 56,4 51,4 41,2 25,6 σ , мДж/м², прн $t=1800~^{\circ}{\rm C}$. . 1499 1433 1371 1280 1150 1062 925 8764

Платина—медь Метод (а) [51]:

 $c_{\rm Pt}$ % (ат.). 87 73.6 67,2 55,2 49,7 37,1 29,5 14,9 7,8 σ , мДж/м², при $t=1800\,^{\circ}{\rm C}$. 1639 1571 1526 1450 1421 1330 1295 1250 1200

Платина—никель. Метод (а) [51]:

 $c_{\rm Pt}$, % (ат.) . . 85,1 77 60 39,9 20 20 12,1 σ , мДж/м², прн $t=1800\,^{\circ}{\rm C}$. 1709 1697 1678 1660 1653 1650 1647

Платина—углерод. Метод (a) [55]: $t=1800\,^{\circ}$ С, $c_{\mathbf{C}}=19\,\%$ (ат.), $\sigma=1590$ мДж/м².

3.4. Удельное электросопротивление

таблица з.13 значения удельного электросопротивления

t. °C Me 1600 1700 1300 1400 1500 1000 1063 1100 1200 22,79 20,48 21,67 23,80 19,22 Ag [73] 35,6 37.1 33.9 30,8 31,3 33,3 Au [73] 120 114 Pd [74]

чистых металлов о, 10-8 Ом м

Сплавы серебра Серебро—германий. Метод четырехэлектродный [75]: $\rho = \rho_{1000} \, {}_{^{\circ}\!\text{C}} +$

 $+\frac{d\rho}{dt}(t-1000)$, Om·m:

с _{Ад} , % (ат.)	t, °C	ρ ₁₀₀₀ °C .10 ⁸ Οм·м	<i>dp/dt</i> , 1 ⁰ —10 Ом·м/град
90	8801000	69,7	0,68
80	770-1000	97,1	0,60
70	750-1000	105,2	0,71
60	770-1030	103,4	0,84
40	870-1000	98,3	1,36
20	950-1050	83,0	1,60

Серебро-золото. Метод э. д. с. [76]:

 $c_{\rm Ag}$, % (at.) . . 90 80 70 60 50 40 30 20 10 ρ , 10^{-8} Om·m, t=1135 °C 25,2 29,3 32,4 34,6 36,0 37,0 37,0 36,0 34,4

Серебро-кремний. Метод вращающегося магнитного поля (в. м. п.)

[47]: c_{Ag}, % (at.) 100 95 90 85 0, 10⁻⁸ O_{M·M}, nph t=1600 °C . 24 28 32 39

Серебро—олово. Метод (в. м. п.) [78], $\rho = \rho_{1000^{\circ}\text{C}} + \frac{d\rho}{dt} (t-1000)$

Om·m:

		Om·m	<i>d</i> р/ <i>dt</i> , 10 ^{—10} Ом⋅м/град
93,1 — 81,5 — 69,6 59,3 49,4 39,8 26,8	900—1100 1100—1200 760—1070 1070—1200 700—1200 530—1200 500—1200 500—1200	51,1 52,2*1 83,7 83,6*2 92,1 89,1 83,7 81,3 76,7	1,04 2,33 0,21 1,26 0,97 1,48 1,86 1,76 2,36

^{*1} При t=1100 °C. *2 При t=1070 °C.

$c_{Ag'}$	% (ат.) ј	Net, °C 11	А, ₄10 ⁸ Ом⋅м	<i>В</i> , 10 ^{—10} Ом∙м/град
	90	870 —1050	15,6	1,25
	80	750—105 0	30,8	1,10
	70	770—10 00	38,0	1,50
	60	680—1000	42,4	1,90
	50	600—9 50	46.5	2.80
	40	540-800	48.7	3,10
	30	480-750	58,1	2,90
	20	450-700	52,4	5,85
	10	380650	63,9	8,35

Серебро—свинец. Метод в. м. п. [80], $\rho = A + Bt$, $O_{M \cdot M}$.

Ag	% (ат.)	t, °C	A.10 ⁻⁸ , O _{M⋅M}	<i>В</i> ,10 ^{—16} , Ом·м/град
	90	830-1000	54.5	0,55
	80	750—1000	77,0	1,25
	70	700-1000	84,0	1.75
	60	650-1000	85,2	2,85
	50	600-1000	88,0	2,75
	40	580-1000	85,8	3,30
	30	550-1000	86,9	3,55
	2 0	500-1000	90,5	3,35
	10	400-1000	84,7	3,65

Серебро-сера. Метод э. д. с. [81]:

 $c_{\rm Ag}$, % (ат.) . 93,6 90,6 87,7 85,0 79,8 72,8 69,6 66,5 60,9 р, 10^{-6} Ом·м, при $t{=}1100\,^{\circ}{\rm C}$ 0,56,11,00 1,54 1,91 3,08 10,0 41,7 50,0 45,5 Серебро—цинк. Метод в. м. п. [82]:

c _{Ag} , % (ат.)	50	38	2 0	1
t _{ликв} - -10		44,8 46,7	$\frac{39,2}{40,3}$	

Сплавы золота Золото—висмут. Метод в. м. п. [83]:

c_{Au} , % (ат.)	90	80	67	19	10
400	27,8	42,9	84,6	,-	122,5
800	47.2	95.2	116.7	121.0	133.0

Золото-галлий. Метод в. м. п. [83]:

<i>золото—галли</i> й	. метод	В. М. П.	. [8 3]:				
$c_{ m Au}$, % (ат.)	85	72,3	66	60	50,6	43,6	33,4
ρ, 10 ^{—8} Ом·м, при <i>t</i> , °C:							
600	44 9	70.6	70.8	71 3	66.8	65.8	60.0

600			44,2	70,6	70,8	71,3	66,8	65,8	60,0
800			61,0	75.0	76.8	77.6	71.6	69.7	63.4
			59,6						

 3_{OAOTO} —пикель. Метод в. м. п. [83]: $c_{\rm Au}$, % (ат.) . . . 75 60 50 30 10 ρ , 10^{-8} Ом·м, при t, °C: 1200 73,0 94,5 98,5 87,4 67,3 1600 87,5 110,0 114,0 110,5 89,3

Золото-олово. Метод четырехэлектродный [84] (табл. 3.14).

ТАБЛИЦА 3.14

удельное электросопротивление ρ , 10⁻⁸ Ом·м, расплавов системы Au—Sn

	t, °C									
с _{Аи} . % (ат.)	3 00	400	500	600	700	800	900			
10	53,3	55,4	57,7	59,9	_	_				
20	56,9	58,5	60,3	62,0			_			
30	_	62, 0	63,3	64,6	66,1		-			
40	_	65,3	66,1	67,2	68,3		_			
50	_	68,6	69,1	69,7	70,6					
61	_	72,7	73,1	73,6	74,2	76.9				
69,2	_	76,0	75,7	75,7	75,9	76,3				
79,5	_		75,8	75,3	75,3	75,1	75,			

Сплавы палладия Палладий—алюминий, железо, кобальт, кремний, марганец, медь, никель, серебро, хром. Метод в. м. п. [74, 77] (табл. 3.15).

ТАБЛИЦА 3.15

удельное электросопротивление ρ , 10^{-8} Ом·м. РАСПЛАВОВ ПАЛЛАДИЯ

Ме, системы	с _{рd} , % (по массе)								
Pd-Me ₂	90	80	70	60	50	40	30	20	10
Al (1700 °C) Fe (1600 °C) Co (1600 °C) (1300 °C) Si (1400 °C) Mn (1600 °C) Cu (1600 °C) Ni (1600 °C) Ni (1600 °C) Ag (1600 °C) Cr (1600 °C)	158,0 119,9 126,5 119,7 136,2 153,5 122,8 — 120,0 100,0 116,0	184,0 119,5 125,6 160,0 167,2 180,4 124,4 	179,0 118,5 124,3 119,7* 140,5* 119,7* 126,5 88,0 121,0 78,0 114,0	170,0 118,2 123,3 ———————————————————————————————————	157,0 113,5 122,8 — — 127,8 74,0 122,0 56,5 110,5	142,0 112,4 121,8 — 126,4 70,0 122,5 49,0 106,0	130,0 110,8 121,5 — — 124,5 60,0 123,5 41,5	106,0 109,2 120,8 — — 121,8 51,0 123,8 35,0	107, 120, — — 118, 40, 124, 29,

^{*} $c_{\mathrm{Pd}}^{}=75~\%$ (по массе).

3.5. Вязкость

Серебро. Метод затухания крутильных колебаний (з. к. к.) [85]:

Золото. Метод з. к. к. [86], $t=1063 \div 1364$ °C:

lg η ($\Pi a \cdot c$.) = 0,8305 [1000/(t+273)]—2,9456.

Родий. Метод з. к. к. [61]:

$$t$$
, °C 2000 2050 2100 η , 10^{-3} $\Pi a \cdot c$ 5,11 4,95 4,83

 Π алладий. Метод. з. к. к. [87], t=1560 °C, η =4,22⋅10⁻³ Π а⋅с. Π латина. Метод з. к. к. [88]:

Сплавы серебра Серебро—германий. Метод з. к. к. [85] (табл. 3.16).

ТАБЛИЦА 3.16 ДИНАМИЧЕСКАЯ ВЯЗКОСТЬ (η , 10 $^{-3}$ Па·с) РАСПЛАВОВ СИСТЕМЫ Аg—Ge

cAg'					t, °C				
% (ат.)	1000	1050	1100	1150	1200	1250	1300	1350	1400
98	_	_	_	_	3,74	3,51	3,28	3,28	_
89			<u> </u>	3,70	3,35	3,11	2,89	2,70	2,56
78	3,68	3,33	3,04	2,77	2,57	2,40	2,28	l —	
61,1	I —		1,82	1,68	1,56	1,48	1.42	1.35	

Серебро—индий.	Метод з. к. к.	[89], $\eta = A \exp[$	$E/R(t+273)$], $\Pi_a \cdot c$:
$c_{ m Ag}$, % (ат.)	t. °C	A, 10 ⁵ Па⋅с	Е, кДж/моль
80 6 0 40 20	845—985 645—840 490—715 395—595	0,516±0,083 0,673±0,073 0,729±0,036 0,530±0,037	$17,68\pm1,47$ $11,36\pm0,84$ $6,91\pm0,34$ $6,58\pm0,42$

Серебро-кремний. Методы з. к. к. [90]:

c_{Ag} , % (ar.) 8	39,4	83,2	70,1	51,0
v, 10 ⁻⁷ м²/с, при t, °С:				
$1300 \dots 2$	2,83	2,92	3 ,2 5	3,72
1400 2	2 ,5 8	2,7 0	2,88	3,30

Cepcopo						
c_{Ag} , % (ar.)		77,0	60,2	37,2	16,4	
η, 10—3 Па·с, пр						
1300		2,62	2,66	2,71	2,80	
1200		2,86	2,88	2,96	3,07	
1100		3, 2 2	3,24	3,35	3,54	
1000		3,69	3,72	3,92	4,2 0	
900		4,30	4,34	4,65	-	
800		— .	5,28	. — .		
$t_{ m BHKB}$		4,65	5,49	4,92	4,43	
	(848 °C)	(781°C)	(860°C)	(965 °C)	
Серебро-олово. 1	Методы з.	к. к. [89	θ], $\eta = A$	$\exp[E/R]$!+273)], Па	·c:
с _{Ад} , % (ат.)	t, °C	A, 1	0 ^{—5} Па∙с	<i>Е</i> , кд	ж/моль	
80	760—930	0,44	$2\pm0,026$	17,7	2±0,55	
60	600-790	0,45	8 ± 0.026	14,46	6±1,09	
40	490-690	0,62	$4\pm0,061$		$\pm 0,67$	
20	500—65 0	0,34	$6 \pm 0,031$	8,76	6 ± 0.59	
Сереброртуть. l	Методы з.	к. к. [79]	:			
с _{Ад} , % (ат.)		90	80	70	60	
v , 10^{-7} м ² /с, при t ,	°C:					
400		_	_	_	_	
500		_	_	_	-	
600		_	_	_	_	
700		_	_		25,20	
800				24,9		
900		8,80	24,50	23,4		
1000	2	5 ,3 0	22,5 0	22,4	0 21,50)
					Продолже	нив
c_{Ag} , % (ar.)		40) 3	30	20 10	
v, 10—7 м ² /с, при t, °					0 =	
400	–	_			- 9,58	
500					,15 8,66	
600	21,50),38 7,96)
700	19,10		10 12	,49	9,58 —	
900	17,0					
1000	-	9 —				
Серебро—свинец.		к. к. [80]	:			
с _{Ад} , % (ат) . 90	80 70	60	50	40 30	20	10
ν, 10 ⁻⁷ м ² /c,						
при t, °C:						
400 —			_		1	,80
500 —		_				,49
600 —		_		1,80 1,	48 1,34 1	,30
700 —	- 2,45			1,50 1,	24 1,18 I	,16
	2,54 2,06			1,32 1,		,05
	2,20 1,79			1,26 1,		,96
10002,74	1,93 1,57	1,31	1,19	1,03 0,	9 2 0, 92 0	,92

Серебро-медь. Метод з. к. к. [46]:

Серебро-сурьмо	и. Метод з. к.	к. [89,]	$\eta = A$	$\exp[E_i]$	R(t+2)	273)],	Па∙с:
с _{Аg} . % (ат.)	t, °C	4	4. 10 ^{—5} Па∙с		Е, кД	ж/молі	ь
80 60 40 20	740—930 620—795 590—795 600—810	0.770	88±0,(71±0,(57±0,(88±0,(039 040	11,3 11,2	6±1,0 1±0,4 3±0,8 5±1,3	1 2 34
Сплавы золота Золото—медь. Метол	(з. к. к. [46]:						
с _{Ан} , % (ат.)		49,2	3	1,3	10,7		
η, 10—3 Πa·	с, при <i>t</i> , °C:						
	· · · · · · · ·			, 2 3 , 71	$\frac{2,91}{3,34}$		
1100				,71 ,30	3,96		
1000	. 	5,22	5	,01	_		
900		6,15 6, 2 5		.67	4,60		
гликв · · ·	· · · · · · ·	(890°C			(1019°	C)	
.Сплавы родия Родий—кремний. Ме	год з. к. к. [91	1]:					
c _{Rh} , % (ат.)	85	75	67	55	50	40	30
v, 10—7 м ² /с, при $t=$							
Родий—медь, ниг	кель. Метод з	. к. к. [9	1] при	t = 200	0 °C:		
с _{Rh} , % (ат.) 90		60				20	10
v , 10^{-7} M^2/c ,						4	
систем:							
Rh—Cu 4,20 Rh—Ni 4,70	3,60 3,10 4,50 4,35	2,70 4,20	2,35 4,05	2,05 3,85	1,90 3,75		1,60 ¹ 3,55 ₁
Сплавы налладия Палладий—-алюмини	й. Метод з. к.	к. [69]:					
c _{Pd} , % (ат)	8	82,8	71,9	59,0) 50),4	43,2
η , 10—3 Па·с, при $t=$				4,58		,00	6,26
					П	родол	жение
с _{ра} , % (ат.)		27.6	20.2	14.!	5 9	.8	6,0
η , 10—3 Па·с, при $t=$							
·							
Паладий—кремн.				70 f	05	0	50 •
c_{Pd} , % (at.)		, 83,	4	70,4	65,	9	58,1
η, 10 ⁻³ Па·с, при =1600 °C · · · · ·	t = 4,18	2,7	' 8	2,27	2,5	27	2,23

			•	
c_{Pd} , % (at.)	54,6	51,4	43,8	44,2
η, 10 ⁻³ Па·с, при <i>t</i> = = 1600 °C · · · · · · ·	2,00	1,67	1,43	1,25

Продолжение

Палладий—кобальт, медь, никель, серебро. Методы з. к. к. [69] (табл. 3.17).

таблица 3.17 вязкость расплавов палладия при различных температурах

Система	^с Pd. % (ат.)	<i>t,</i> ℃	v, 10 ⁷ м²/с	Система	с _{Рd} , % (ат.)	t, °C	υ, 10 ⁷ м²/c
PdCo	83,3 35,7	1600 1650 1700 1550 1600 1650	5,90 5,80 5,67 5,20 5,10 5,02	Pd—Ni	68,8	1530 1550 1600 1520 1550 1600	6,66 6,40 6,00 5,78 5,44 5,40
1 ³ d—Cu	58,2	1540 1580 1600 1540 1600 1650	5,07 4,72 4,30 4,00 3,55 3,16	Pd—Ag	90,1 50,3	1580 1600 1620 1540 1600 1650	5,75 5,67 5,55 4,50 4,40 4,25

Палладий—олово.	Метод	3. K. F	c. [87]:					
$c_{ m Pd}$, % (ат.)	90	80	70	60	5 0	40	30	2 0
10 7 9/								

v, 10—7 м²/с, при t, °C:

 1450.....
 3,85
 3,62
 4,50
 3,83
 4,09
 3,34
 2,45
 1,52

 1600.....
 3.25
 3,12
 3,47
 3,02
 3,29
 2,87
 2,11
 1.33

Палладий—хром. Метод з. к. к. [90]:

 c_{Pd} , % (ar.) . . . 66,253,3 49,8 40,3 37,4 ν, 10-7 м/с, при t, °C: 1600 5,35 4,99 4,53 5,12 1700 4,02 4,96 4,64 4,39 4,74

Сплавы платины

Платина—железо, кобальт, медь, никель. Метод з. к. к. [92] при $I=1800\,^{\circ}$ С (табл. 3.18).

Платина-кремний. Метод з. к. к. [91]:

 c_{Pt} , % (ar.) . . . 85 77 67 61 50 33 v, 10^{-7} M^2/c , приt = 1400 °C . . . 2,92 2,68 3,06 2,83 3,16 2,65

5 - 688

вязкость η , 10^{-3} Па·с, РАСПЛАВОВ ПЛАТИНЫ

	с _{Рį} , % (ат.)								
Система	10	20	30	40	50	60	70	80	90
Pt—Fe Pt—Co Pt—Cu Pt—Ni	3,58 3,70 1,76 3,00	3,65 3,87 2,52 3,25	3,80 4,00 3,23 3,55	3,95 4,24 4,00 3,90	4,20 4,51 4,65 4,35	4,50 4,82 5,25 4,80	4,85 5,18 5,76 5,25	5,30 5,60 6,12 5,78	5,95 6,15 6,53 6,27

Платина—олово. Метод з. к. к. [88]:

c_{Pt}, % (at.) . . . 80 75 65 58 50 40 25 10

v, 10^{-7} м²/с, при t, °C:

1477 2,48 2,86 2,91 2,84 2,89 2,42 1,85 1,30 1777 2,05 2,26 2,52 2,08 2,09 1,84 1,49 1,13

Многокомпонентные сплавы на основе платины. Метод з. к. к. [61] (табл. 3.19).

ТАБЛИЦА 3.19 ВЯЗКОСТЬ ν , 10^{--7} м²/с, МНОГОКОМПОНЕНТНЫХ РАСПЛАВОВ НА ОСНОВЕ ПЛАТИНЫ

t, °C					
1800	1900	2000			
_	4,4	4,2			
_	3,9	3,6			
4,1	3,8	3,7			
3,9	3,7	3,6			
	- - 4,1	1800 1900 - 4,4 - 3,9 4,1 3,8			

3.6. Термодинамические свойства

Золото [93]:

t, °C	<i>с_р,</i> Дж / /(моль · град)	^Н т ^{- Н} 298 , кДж/моль	$S_T - S_{298}$, Дж/ /(моль · град)	$\frac{G_T - H_{298}}{(t + 273)}$, Дж/ $/$ (моль · град)
1063,15	33,41	41,66	50,36	66,75
1127	3 2 ,62	43,76	51,90	68,21
1227	3 1,34	46,96	54,11	70,37

ТЕПЛОВЫЕ СВОЙСТВА ЧИСТЫХ МЕТАЛЛОВ [93, 94]

Me	<i>t_m</i> , °C	∆ H _m кДж/моль	Δ S _m , Дж/(моль∙град)	∆Н _{V, 298} , кДж/моль	ΔH [*] V, T , Дж/(моль · град)
Ag	960,5	11,29	_	284,88	
Au	1063,15	12,57	9,41	368,72	106,98 (2857)
Ru	2250	24,32	9,64	650,92	134,83 (4150)
Ôs -	3027	31,81	9,64	_	141,37 (4992)
Rh	1960	21,52	9,64	553,92	124,43 (3697)
lr	2443	26,17	9,64	670,40	128,70 (4428)
Pd	1552	17,59	9,64	377,10	110,62 (2964)
Pt	1769	19,68	9,64	565,65	124,53 (3827)

^{*} В скобках указаны t. °С.

Рутений [95]. $t=(2340\div2484)$, °C, $\Delta H_T=17095+51,91$ (t+273), кДж/моль, $c_p=51,96$ Дж/(моль град). Сплавы серебра

Серебро—алюминий. Метод калориметрический [96], t=970 °C: c_{Ag} = =9,7÷90 % (ат.), ΔH_{mx} =6,36 N_{Ag} —44,26 N_{Ag}^2 +37,90 N_{Ag}^3 , кДж/моль Метод диффузионный [97], t=1340 °C:

 c_{Ag} , % (at.) 90 80 70 60 50 40 30 20 10 a_{Ag} 0,867 0,642 0,427 0,273 0,187 0,126 0,084 0,053 0,027

Серебро—висмут. Метод калориметрический [89], $t=970\,^{\circ}\mathrm{C}$: $c_{\mathrm{Ag}}=8,6-83,9\%$ (ат.), $\Delta H_{mx}=15,66N_{\mathrm{Ag}}-47,10N_{\mathrm{Ag}}^2++51.35N_{\mathrm{Ag}}^3-19,91N_{\mathrm{Ag}}^4$, кДж/моль.

ТАБЛИЦА 3,21

КОЭФФИЦИЕНТЫ УРАВНЕНИЙ ПОЛИТЕРМ ДАВЛЕНИЯ ПАРА $\lg p = A + B/(t + 273)$ Па $(Me_l = Me_g \; \mathrm{nph} \; 0,1 \; \mathrm{M\Pia}) \; [93, \, 94]$

Me	t, °C	A	В
Ag	1450—1600	10,467	13 328
Au	1063—2927	10,710	17 866
Ru	2250—4227	12,159	31 642
Os	2027—5227	12,386	39 002
Rh	1960—3727	11,687	26 537
Ir	2443—4727	11,859	32 158
Pd	1552—3027	10,674	18 339
Pt	1769—3927	11,672	27 345

Метод эффузионный [98], t=1100 °C:

$$c_{Ag}$$
, % (at.) 90 80 70 60 50 40 30 20 10 a_{Ag} 0,88 0,77 0,67 0,61 0,52 0,43 0,34 0,25 0,11

Серебро—галлий. Метод калориметрический [96], $t=970\,^{\circ}\mathrm{C}$:

$$c_{Ag} = 14.3 \div 87.0\%$$
 (at.), $\Delta H_{mx} = 7.81 N_{Ag} - 37.59 N_{Ag}^2 -$

 $-29,78 N_{Ag}^3$, кДж/моль.

Серебро—германий. Метод калориметрический [96], $t=970\,^{\circ}\mathrm{C}$:

$$c_{Ag} = 10,5 \div 71,8\%$$
 (at.), $\Delta H_{mx} = 10,79N_{Ag}$ —

$$-16,41 N_{Ag}^2 + 15,48 N_{Ag}^3 - 36,60 N_{Ag}^4 + 26,80 N_{Ag}^5$$
, кДж/моль.

$$c_{Ag} = 71,8 \div 93,7\% \text{ (at.)}, \quad \Delta H_{mx} = 35,76N_{Ag} -$$

$$-82,87\,N_{
m Ag}^2+47,10N_{
m Ag}^3$$
, кДж/моль.

Метол калориметрический [99], t = 960 °C:

$$c_{\text{Ag}}$$
, % (ат.) . . . 90 80 70 60 50 40 30 20 10 ΔG_{mx} , кДж, моль 2,51 4,12 5,10 5,54 5,62 5,49 4,93 4,04 2,51 a_{Ag} 0,92 0,87 0,78 0,69 0,60 0,50 0,40 0,30 0,16

Серебро-железо-марганец. Метод распределения в двух фазах [51], t = 1550 °C:

Серебро—золото. Метод калориметрический [100], $t=1100\,^{\circ}$ С:

$$c_{\text{Ag}} = 10$$
 :=90% (ат.), $\Delta H_{mx} = -10.44 N_{\text{Au}} + 9.64 N_{\text{Au}}^2 + 0.8 N_{\text{Au}}^3$, кДж/моль.

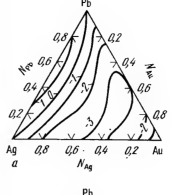
Cеребро—золото—свинец. Метод э. д. с. [101], t=927 °C (рис. 3.1). Серебро—индий. Метод калориметрический [96], t=970 °C:

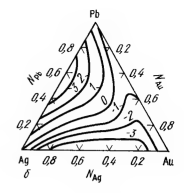
$$c_{\mathrm{Ag}} = 10.5 \div 90.4\%$$
 (at.), $\Delta H_{mx} = -3.40 N_{\mathrm{Ag}} + 6.69 N_{\mathrm{Ag}}^2 - 10.00 N_{\mathrm{Ag}}^2 + 10$

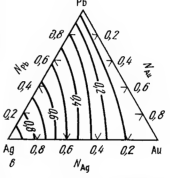
$$-86,69N_{\mathrm{Ag}}^{3}+144,41N_{\mathrm{Ag}}^{4}+62,11N_{\mathrm{Ag}}^{5}+1,10N_{\mathrm{Ag}}^{6}$$
, кДж/моль.

Метод э. д. с. [102], t=827 °C:

$$c_{\mathrm{Ag}}$$
, % (ат.) 90 80 70 60 50 — ΔH_{mx} , кДж/моль . . 1,65 2,70 3,24 3,36 3,14 — ΔG_{mx}^E , кДж/моль . . 0,96 1,50 1,71 1,63 1,38 a_{Ag} 0,865 0,721 0,593 0,485 0,366







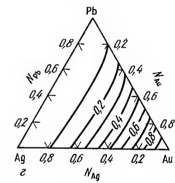


Рис. 3.1. Избыточная интегральная свободная энергия смещения $\Delta G E$ кДж/моль (a), интегральная энтальпии смешения ΔH_{mx} , кДж/моль (б), активности серебра (в) и золота (г) в расплавах системы Ли-Рb-Аg при 927.°C

				Про	должені	и
с _{Ag} , % (ат.)	40	30	2	0	10	
$-\Delta H_{mx}$, кДж/моль	2,66	2,03	1,3	31	0,61	
$-\Delta G^E_{mx}$, кДж/моль	1,01	0,61	0,2	26	0,003	
a_{Ag}	0,275	0,204	0,1	40	0,079	
Серебро—кальций. Метод	э. д. с. [1	103], $t = 80$	00°C:			
с _{Ад} , % (ат.)	90	80	70	60	50	
$-\Delta G_{mx}$, кДж/моль	11,82	19,92	25,81	28,83	2 9, 2 0	
$-\Delta G^E_{mx}$,кДж/моль	8,90	15,52	20,36	22,80	2 3,02	
<i>a</i> _{Ca} • • • • • • • • • • • • • • • • • • •	1,10	2,10	2,10	0,013	0,053	

с _{Ад} , % (ат.)	40	30	20*	10*
$-\Delta G_{mx}$, кДж/моль	27,70	24,34	18,86	10,91
$-\Delta G^E_{mx}$, кДж/моль	21,67	18,88	14,38	8,09
<i>a</i> _{Ca}	0,133	0,287	0,527	0,746

^{*} Рассчитано по фазовой диаграмме.

Серебро—кремний. Метод диффузионный [104], t=1500 °C:

$$c_{Ag}$$
, % (ат.) 90 80 70 60 50 $-\Delta H_{mx}$, кДж/моль . . 7,85 8,69 5,53 1,66 -0 ,43 $-\Delta G_{mx}$, кДж/моль . . 5,04 7,40 8,50 8,82 8,64 $-\Delta G_{mx}^E$, кДж/моль . . 0,24 0,01 0,52 1,11 1,59 a_{Ag} 0,884 0,756 0,642 0,555 0,493

			Продолжение		
с _{Ag} , % (ат.)	40	30	20	10	
$-\Delta H_{mx}$, кДж/моль	0,2 6	3,11	5,99	5,90	
$-\Delta G_{mx}$, кДж/моль	8,13	7,13	6,06	4,08	
$-\Delta G^E_{mx}$, кДж/моль	1,80	1,71	1,32	0,72	
<i>a</i> _{Ag}	0,441	0,379	0,288	0,158	

Серебро—литий. Метод калориметрический [105], t=977 °C:

 \mathscr{L}_{Ag} , % (ат.) . . . 90 80 70 60 50 40 30 20 10 — $\Delta H_{m.x}$, кДж/моль 3,18 5,60 7,35 8,50 9,00 8,75 7,65 5,70 3,18 — $\Delta S_{m.x}$, Дж/(моль град) . 3,8 4,5 5,6 6,2 6,4 6,2 5,6 4,5 3,0

Серебро—медь. Метод калориметрический [106], $t=1100\,^{\circ}\mathrm{C}$ (ΔH_{mx}); метод эффузионный [107], $t=1100\,^{\circ}\mathrm{C}$ (a_{Ag}):

€ Ag, % (at.)	90	80	7 0	60	5 0
ΔH_{mx} , кДж/моль			2,95	3,38	3,63
a _{Ag}	0,902	0,850	0,798	0,731	0,68

с _{Ад} , % (ат.)	40	30	2 0	10
ΔH_{mx} , кДж/моль	3,55	3,12	2,44	1,30
a_{Ag}	0,594	0,500	0,400	0,282

Серебро—олово. Метод калориметрический [96], t=970 °C:

$$c_{Ag} = 10.6 \div 50.3\%$$
 (at.), $\Delta H_{mx} = 2.59 N_{Ag} - 4.44 N_{Ag}^2 - 4.44$

$$-19,13N_{Ag}^3+20,98N_{Ag}^4$$
, кДж/моль.

$$c_{Ag} = 50.3 \div 90.8\%$$
 (at.), $\Delta H_{mx} = 18.97 N_{Ag}$ —

$$-63,96N_{Ag}^2+44,99N_{Ag}^3$$
, кДж/моль.

Метод э. д. с. [108], $t\!=\!827\,^{\circ}\mathrm{C}$ (ΔG^{E}_{mx}); [109] $t\!=\!500$, 560, $620\,^{\circ}\mathrm{C}$ (a_{Ag}):

с _{Ая} , % (ат.)	80	70	60	50
$-\Delta H \cdot \frac{E}{m_X}$, кДж/моль	2,91	3,29	3,16	2,84
$a_{ m Ag}$ при t , °C:				
827	0,676	0,503	0,379	0,297
620	_	0,396	0,336	0,309
560		_	0,367	0,334
500	_	_	-	0,354
			Пr	ากสิกาขตอนม

с _{Ад} , % (ат.)	40	30	20	10
$-\Delta H_{mx}^{E}$, кДж/моль	2,39	1,83	1,24	0,67
а _{Ag} при <i>t</i> , °C: 827	0,220	0.154	0.109	0,051
620	0,287 0,317	0,241 0,271	0,201 0,232	0,157 0,183
500	0,317	0,271	0,252	0,103

Серебро—палладий. Метод днффузионный [110], $t=1600\,^{\circ}$ С:

с _{Ag} , % (ат.)	90	80	70	60	50
a _{Ag}	0,903	0,805	0,707	0,609	0,510

Продолжени**е**

$$c_{Ag}$$
, % (at.) 40 30 20 10 c_{Ag} 0,409 0,307 0,205 0,102

Серебро—свинец. Метод э. д. с. [111] $t=1000\,^{\circ}\mathrm{C}$ (ΔH_{mx} , ΔG_{mx}); [112] $t=827\,^{\circ}\mathrm{C}$ (ΔG_{mx}^{E}) [109] t=500, 560, 620 °C (a_{Ag}):

c_{Ag} , % (at.)	90	80	70	60	50
ΔH_{mx} , кДж/моль	1,44	2,45	3,08	3,44	3,60
$-\Delta G_{mx}$, кДж/моль	2,87	4,23	5,15	5,61	5,81
ΔG_{mx}^{E} , кДж/моль	0,54	1,04	1,45	1,75	1,90
a_{Ag} при t , °C:					
1000	0,90	0,82	0,73	0,64	0,56
827	0,900	0,807	0,730	0,659	0,596
620	_		_	_	0,617 —
500	_	-	_	_	
				Продо	о лжение
o 0/ (om)	40	30	2	•	10
c _{Ag} , % (ат.)	3,50	3 ,2 3	2,5		1,44
ΔH_{mx} , кДж/моль	5,66	5,11	4,2		2,93
$-\Delta G_{m,x}$, кДж/моль	•	•	1,2		0.72
ΔG_{mx}^{E} , кДж/моль	1,87	1,66	1,2	.O	0,12
a_{Ag} при t , °C:	0.40	0.20	0.5	e.	0.16
827	0,46 0,534	0,38 0,450	0,2 0,3		0,16 0,198
620	0,574	0,518	0,4	14	0,265
560	_	0,548	0,4		0,286 0,310
500			0,1	, ,	0,010
Серебро—сурьма. Мето $(\Delta H_{mx}, a_{Ag})$ и переноса в $(\Delta G_{mx}^E, a_{Ag})$:		ориметриче иертного			:1100 °C :1000 °C
c_{Ag} , % (ar.)	9 0	80	7 0	60	50
ΔH_{mx} , кДж/моль	-1,79	2,90	—2,5 0	-1,26	0
ΔG_{mx}^E , кДж/моль	4,11	6,62	7,45	7,18	6,45
a_{Ag} при t , °C:					
1200	0,850	0,645	0,448	0,312	0,215
1100	0,832	0,610	0,414	0,280	0,194
1000	0,812	0,561	0,360	0,236	0,167
				Прода	лжение
c_{Ag} , % (at.)	40	30	2		10
ΔH_{mx} , кДж/моль	0,61	1,08	1,0	1	0,71
ΔG_{mx}^{E} , кДж/моль	5,24	4,11	2,6		1,23
a_{Ag} при t , °C:		-	•		•
1200	0,147	0,098	0.0)60	0,030
1100	0,134	0,091	•		0,028
1000	0,119	0,083	0,0		0,027
1000	0,113	0,000	0,0	01	0,021

Серебро—таллий. Метод калориметрический [96], t=970 °C: $c_{Aa} = 16,4 \div 89,4\%$ (ar.), $\Delta H_{mx} = 12,30N_{Ag} +$ $+17,04 N_{A\sigma}^2 + 4,74 N_{A\sigma}^3$, кДж/моль. Метод торзионно-эффузиониый [114], $t=702\,^{\circ}\mathrm{C}$: c_{Ag} , % (at.) 65 10 $-\Delta G_{mx}$, кДж/моль... 3,77 3,86 3,67 3,39 2,99 2,42 a_{Ag} 0,657 0,622 0,562 0,511 0,462 0,396 0,276 Cepeбpo— $extit{ iny}p$. Методы эффузионный $(a_{ extit{Ag}})$ и калориметрический (ΔH_{mx} , ΔS_{mx}) [115], t = 1008 °C: c_{Ag} , % (ar.) 50 — ΔH_{mx} , кДж/моль.. 4,29 9.60 15,42 15.59 13,07 ΔS_{mx} , Дж/(моль·град). -0.442,96 -6,50-5,78-3.31 a_{Ag} 0,916 0.860 0,828 0,775 0,669 Продолжение c_{Ag} , % (at.) 30 10 20 — ΔH_{mx} , кДж/моль.. 10.64 7,06 5,28 2,60 ΔS_{mx} , Дж/(моль град) -1,230,72 2,74 2,38 a_{Ag} 0,440 0,260 0,108 0,002 Серебро—цинк. Метод э. д. с. [116], t=750 °C: c_{Ag} , % (at.) 70 60 50 — ΔH_{mx} , кДж/моль.. 3,16 7.,73 5,24 6.77 7,61 $-\Delta G_{mx}^{E}$, кДж/моль.. 1,99 3,42 4,52 5,11 5,15 a_{Ag} 0,865 0,712 0,551 0,367 0,239 Продолжение c_{Ag} , % (at.) 30 20 10 — ΔH_{mx} , кДж/моль.. 5,87 7,17 4,06 2,12 $-\Delta G_{mx}^{E}$, кДж/моль.. 4,69 4,94 2,70 1,42 a_{Ag} 0,141 0.077 0.036 0,015 Сплавы золота Золото—алюминий. Методы э. д. с. и распределения [117], $t=1100\,^{\circ}$ С, $A_{tt} = 5 \div 85 \%$ (a7.): $R(t+273) \ln \gamma_{Au} = -32660 (1-N_{Au})^2 + 16330 (1-N_{Au})^3$ Метод калориметрический [100], t=1100 °C, $c_{A11}=10.0 \div 90.4$ % (ат.); $\Delta H_{mx} = -58,0N_{Au} + 15,39N_{Au}^2 + 42,66N_{Au}^3$, кДж/моль.

$3олото-висмут.$ Метод ский (ΔH_{mx}) [98], $t=1100^{\circ}\mathrm{C}$		ем пара (<i>а</i> _{Аи}) ик	алориметриче-
$c_{\rm Au}$, % (at.)	90	80	70	6 0 50
<i>a</i> _{Au}	0,881	0,785	0,680	0,584 0,485
ΔH_{mx} , кДж/моль	-0, 13	0,05	0,15	2,16 2,53
ΔG_{mx} , кДж/моль	1,30	2,13	2,59	2,80 2,92
ΔS_{mx} , Дж/ (моль·град)	0,82	1,55	1,98	2,19 2,28
				Продолжение
c _{Au} , % (ат.)	40	30	2 0	10
$a_{\mathbf{A}_{11}}$	0,384	0,285	0,18	3 0,084
ΔH_{mx} , кДж/моль	2,65	1,89	0,14	0,08
ΔG_{mx} , кДж/моль	2,83	2,56	2,10	1,33
ΔS_{mx} , Дж/(моль град)	2,18	1,98	1,59	1,00
Золото—галлий. Метод				
Соединение $t_{m'}$ °С	ΔН _т , «Дж/моль	ΔS _m , Дх /(моль•гр	к/ рад) с _р . Д	ж/(моль • град)
	,70±0,17 18±0,29	18,44±0,	21 37,0±	1(470∼600 °C) 1(492∼600 °C)
Метод калориметрическ	кий [100], <i>t</i>	=1100 °C,	$c_{\mathrm{Au}} = 9.6 \div$	÷90,5 % (aτ.):
$\Delta H_{mx} = -33,38N_{Au} +$	$12,66N_{\rm Au}^2$ -	$+20,72N_{A_1}^3$	_и , кДж/м	юль.
Золото—германий. Ме масс-спектрометрический (у	етоды кал , _{Au}) [119],	ориметрич $t = 1400 ^{\circ}\text{C}$	еский [99 :], <i>t</i> =1150°C и
c _{Au} , % (ат.)	90	80	70 6	50 50
$-\Delta H_{mx}$, кДж/моль	2,49		4,50 4	,82 4,68
$-\Delta G_{mx}$, кДж/моль	5,03		0,98 12	,40 13,16 ,32 5,87
ΔS_{mx} , Дж/(моль · град) γ_{Au} · · · · · · · · · · · · · · · · · · ·				,32 5,87 ,42 0,31
• Au				Продолжение
с _{Аи} , % (ат.)	40	30	20	10
$-\Delta H_{mx}$, кДж/моль	4,31	3,29		
$-\Delta G_{mx}$, к Π ж/моль ΔS_{mx} , Π ж/(моль · град)	12,82 5,91	11,65 5,61		3 5,49 8 3,02
$\gamma_{Aii} \cdots \gamma_{Aii}$		0,18		5 0,13
Золото—железо. Мето, и распределения (а _{Ан}) [12]	ды эффузі	чоииый (∆	G_{mx}) [12	0], t=1350°C
		90	70	60
c_{Au} , % (ат.)	. 90 . 5,28	80 7,88	70 9,34	60 10,01
a_{Au} при t °C:	0.055	0.718	0 570	0.475

0,855

0,865

0,855

0,718

0,700

0,700

0,570

0,550

0,540

0,475

0,448

0,420

. 0/	′ `					Продолжение						
c _{Au} , %	(ат.)		5 0	40	30							
$-\Delta G_{mx}$,	кДж/мол	ь	9,76	8,97	7,63	6,62						
a _{Au} при и	· ·C:					• • •						
1100 . 1200 .	• • • • •	• • •	_		_	_						
1300.		• • •	0,380									
1000.	• • • • •	• • •	0,346	0,30	3 0,28	36						
Золото—индий. Метод калориметрический [118]:												
Соединение	t _m , °C	ΔH_n		ΔЅ _т , Дж /(моль · гра	/	к/(моль - град)						
AuIn	506			$14,75\pm0,$								
$AuIn_2$	544	15,75=		$19,27\pm0,$		l (506∼600 °C) l (544∼600 °C).						
3.4					-							
Метод к	алоримет	рически	й [100],	$t = 1100 ^{\circ}\text{C}$	$c_{A_{11}} = 10,6$	÷91,2 % (ат.):						
mx —	30,017	Au Tr	, IIIV Au	+ 10,23N	³ Ац, кДж/мо	ль.						
Золото-	-кадмий.	Метод :	эффузис	ниый [122]], <i>t</i> =927℃:							
с _{Ац} , % (ат.).	. 90			60 50								
a Au				0,19 0,08	0.							
$-\Delta G_{mx}$,		0,00	0,0,	0,13 0,00	0,00 0,	01 0,002 0,008						
кДж/моль .	. 8,46	15,67	20,74 2	2,79 23,63	3 22,84 20,	03 14,71 7,75						
Золото—	кобальт.	Метод	эффузис	нный [123], t=1350°C	2:						
c Au , % (ат.)			80 70		0 40 30							
a _{Au}		0.86 0			61 0,57 0,5							
$-\Delta G_{mx}$, кДж	/моль	0.52 4	.74 5.2	4 5 98 5 <i>(</i>	07 4 60 4 14	9 3,60 2,68						
Золото	медь. Ме	год кал	ориметр	ический [1	06], $t=1100$	°C:						
$c_{\rm Au}$, % (at.)		90	80 70	60 ;	50 40	30 2 0 10						
$-\Delta H_{mx}$, кДж				0 4.20 4	40 405 2	30 20 10 ¹						
,,,,,,		-,	, 0,,	V 1,20 1,	, 40 4,20 0	,75 2,70 F,70						
Золото-	никель. М	1етод э	ффузион	иый [124],	t=1547 °C:							
с _{Ац} , % (ат.)	• 90	80	70	60 50	40 30	20. 10.						
ΔH_{mx} , кДж/моль .	1 94	0.00	2.05.0	10 0 00								
ΔG_{mx}^{E} , Дж/мо.	. 1,24	•		49 3,60								
	ть 87	221	375	528 653	727 729	620 387						
ΔS_{mr}^{E} , Дж/												

3олото—олово. Метод калориметрический [118]: $t_m=418$ °C; $\Delta H_m=12,32\pm0,21$ кДж/моль, $\Delta S_m=17,81\pm0,29$ Дж/(моль·град), $c_p=37,1\pm(418\sim600)$ Дж/(моль·град).

/(моль град) 0,63 1,13 1,47 1,63 1,62 1,45 1,14 0,76 0,35 $a_{\rm Au}$ 0,898 0,796 0,695 0,598 0,504 0,413 0,322 0,227 0,123

1100

1300

Метод калориметрический [100], $t=1100\,^{\circ}$ С, $c_{Au}=10,9-90,1\,\%$ (ат.)

 $\Delta H_{m_x} = -26,36N_{Au} + 20,42N_{Au}^2 + 5,94N_{Au}^3$, кДж/моль.

Метод эффузионный [125], t=1600 °C:

 $c_{\rm Au}$, % (ат.)... 90 80 70 60 50 40 30 20 10 — ΔH_{mx} , кДж/моль 5,56 9,90 13,01 14,82 15,40 14,82 13,01 9,90 5,51 $\gamma_{\rm Au}$ 0,94 0,78 0,58 0,41 0,30 0,24 0,20 0,16 0,12

Золото—свинец. Метод э. д. с. [126], t=927 °C:

 c_{Au} , % (ат.) . . 90 80 70 60 50 40 30 20 10 — ΔG_{mx} , кДж/моль . . 4,48 7,12 8,76 9,60 9,81 9,34 8,42 6,87 4,40 — ΔH_{mx} , Дж/моль . . 258 486 599 696 754 645 478 235 25 ΔS_{mx} , Дж/(моль : rpag) 3,52 5,53 6,79 7,42 7,54 7,25 6,62 5,53 3,65 a_{Au} 0,883 0,745 0,603 0,469 0,350 0,259 0,184 0,103 0,039

Золото-сурьма. Метод калориметрический [118]:

 $t_m = 460$ °C; $\Delta H_m = 18,65 \pm 0,34$ кДж/моль;

 $\Delta S_m = 25,43 \pm 0,46 \ \text{Дж/(моль град)};$

 $c_p = 37.6 \pm 1 (460 \sim 600)$ Дж/(моль град).

Метод переноса в струе инертного газа [113], t=1000 °C:

 $c_{\rm Au}$, % (ат.) . . 90 80 70 60 50 40 30 20 10 — ΔH_{mx} , кДж/моль . . 13,07 19,94 20,57 17,73 15,55 11,61 7,33 4,02 1,34 ΔG_{mx} , кДж/моль . . 6,24 9,55 11,10 11,73 11,36 10,06 8,13 5,70 3,10 $a_{\rm Au}$ при t, °C:

1000 0,006 0,016 0,033 0,065 0,118 0,216 0,348 0,530 0,804 1100 0,007 0,017 0,043 0,085 0,156 0,272 0,415 0,588 0,830 1200 0,008 0,018 0,053 0,105 0,191 0,315 0,473 0,646 0,850

Золото-теллур. Метод калориметрический [118]:

 $t_m = 464\,^{\circ}\text{C}; \quad \Delta H_m = 15,88 \pm 0,29 \,\text{ кДж/моль};$

 $\Delta T_m = 21,54 \pm 0,38$ Дж/(моль град);

 $c_p = 36,83 \pm 1 \, (464 {\sim}\,600) \, \, \text{Дж/(моль-град)}$

Методы калориметрический (ΔH_{mx} , ΔS_{mx}) и эффузионный (a_{Au}) [115], t=1008 °C:

c _{Au} , % (ат.)	90	80	70	60	50
ΔH_{mx} , кДж/моль	11,27	10,18	7,58	4,86	2,89
ΔS_{mx} , Дж/(моль \cdot град).	12,57	13,66	13,53	12,82	11,73
<i>a</i> _{Au}	0,899	0,798	0,687	0,535	0,377

				продолжение
с _{Ан} , % (ат.)	40	30	20	10
ΔH_{mx} , кДж/моль	1,89	1,34	0,84	0,34
ΔS_{mx} , Дж/(моль·град)	10,64	9,18	7,21	4,36
$a_{\Lambda u}$ · · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	0 ,2 36	0,139	0.076	0.032

Золото—цинк. Метод э. д. с. [116], $t = 750 \, ^{\circ}\mathrm{C}$:

$c_{\rm Au}$, % (at.)	90	80	70	60	50
$-\Delta H_{mx}$, кДж/моль					-
$-\Delta G_{mx}^{E}$, кДж/моль	6,35	12,19	16,59	19,44	20 ,2 8
<i>a</i> _{Au}	0,840	0,629	0,366	0,132	0,042

Продолжение

c _{Au} , % (ат.)	40	30	2 0	10
$-\Delta H_{mx}^{E}$, кДж/моль.	22,75	18,77	13,32	7,04
$-\Delta G_{m,x}$, кДж/моль	19,15	16,43	11,86	6,54
a_{Au} · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	0,010	0,001	0,000	0,00

Сплавы родия

Родий—кремний, медь, олово. Метод эффузионно-торзионный [127] (табл. 3.22).

ТАБЛИЦА 3.22

термодинамическая активность родия в расплавах Rh—Si, Rh—Cu, Rh—Sn

Система, t, °С	с _{Rh} , % (ат.)								
Cactema, 1, C	80	70	60	50	40	30	20	10	
Rh—Si, 1700 Rh—Cu, 1600 Rh—Sn, 1600	0,718	0,519 0,786 0,481	0,327 0,730 0,269	0,192 0,683 0,070	0,108 0,627 0,021	0,059 0,533 0,012	0,021 0,403 0,009	0,006 0,241 0,003	

Метод калориметрический [128], ΔH_{mx} [(Rh+Sп)_{нас.р-р} $\stackrel{1}{+}$ Rh \rightarrow RhSп₄]: t, °C 427 452 477 502 $-\Delta H_{mx}$, к \square ж/моль 40,35 \pm 0,50 40,27 \pm 0,59 36,41 \pm 0,50 35,28 \pm 0,29

Сплавы иридия

Иридий—лантан, празеодим, церий. Метод эффузионный [129], $t=1527\div2027$ °C, $\Delta G_{mx}=A+B(t+273)$, кДж/моль:

Соединение	Α	B
Ir ₅ La	172	0,008
$Ir_{5}Pr \dots$	2 64	-0.02
Ir ₅ Ce	176	0,017

Сплавы палладия Палладий—алюминий. Метод калориметрический [130], $t=1700^{\circ}\mathrm{C}$:		Про
	$c_{\rm Pd}$, % (at.)	
$\epsilon_{\rm Pd}$, % (at.)	$-\Delta H_{mx}$, кДж/моль. 51,24 39,41 26,73	
— ΔH_{mx} , кДж/моль. 19,09 39,49 52,36 53,09 52,11	a_{pd} 0,12 0,08 0,06	
Продолжение $c_{\mathrm{pd}}, \ \%$ (at.) 40	Π алладий—марганец. Метод э. д. с. [70], t =1600 °C:	
$c_{\mathrm{Pd}},\ \%\ (\mathrm{ar.})$ 40 . 30 . 20 . 10	c_{Pd} , % (at.)	43,7
The state of the s	$-\Delta H_{mx}$, кДж/моль. 3,4 4,9 5,5	5,5
Палладий—вольфрам. Метод эффузионный [131], $t=1700^{\circ}\mathrm{C}$:	$-\Delta S_{mx}^{E}$ Дж/(моль \cdot град) 0,5 0,7 0,8	0,8
с _{рd} , % (гт.) 90 80 70 60 50		
$a_{\rm Pd}$ 0,785 0,625 0,490 0,393 0,308		Про
. Продолжение	$c_{\rm Pd}$, % (at.)	
$c_{\rm Pd}, \ \% \ (at.)$ 40 30 20 10	$-\Delta H_{mx}$, кДж/моль . 4,4 3,5 2,4	
$a_{\rm Pd}$ 0,240 0,172 0,111 0,061	— ΔS_{mx}^{E} , Дж/(моль·град) 0,5 0,5	
Палладий—железо. Метод эффузионный [131], t =1600 °C:	Π алладий—медь. Метод эффузионный [131], t =1500 °C	D:
$c_{\rm Pd}$, % (at.) 90 80 70 60 50		30
$a_{\rm pd} \dots 0,900 0,804 0,725 0,642 0,574$		678
Продолжение	wind the transfer of the control of	
		Про
$c_{\rm pd}$, % (at.) 40 30 20 10 $a_{\rm pd}$ 0,498 0,405 0,287 0,151	$c_{\rm Pd}$, % (at.) 40 30 20	
метод э. д. с. [69], <i>t</i> =1600 °С:	$a_{\rm Pd} \dots 0,474 0,370 0,251$	
c _{Pd} , % (ат.) 82 55 34 18 5	Метод э. д. с. [69], <i>t</i> =1600 °С:	
ΔG_{mx}^{E} , кДж/моль 1,80 3,10 2,80 1,90 0,67	$c_{\mathrm{Pd}},\ \%$ (at.) 84 58 40 20	0
	ΔG_{mx}^{E} , кДж/моль 0,56 0,83 0,95 0,	65
Палладий—кобальт. Метод эффузионный [131], $t=1600^{\circ}\mathrm{C}$:	1154	
c_{Pd} , % (ar.) - 90 80 70 60 50 40 30 20 10	Π алладий—никель. Метод эффузионный [131], t =1600	°C:
a _{Pd} ····· 0,910 0,821 0,731 0,645 0,560 0,470 0,366 0,262 0,146	$c_{ m Pd}$, % (ar.) 90 80 70 6	60
Метод э. д. с. [69], t=1600 °C:	$a_{\rm Pd}$ 0,900 0,805 0,720 0,	642
$c_{ m Pd}, \%$ (ar.) 84 56 36 19 5		Πm =
ΔG_{mx}^E , кДж/моль 1,10 1,80 1,80 1,20 0,43	24.4	Прос
	$c_{\rm Pd}$, % (at.)	
Палладий—кремний. Метод калориметрический [132], $t=1600^{\circ}\mathrm{C}$:	$a_{\rm Pd}$ 0,470 0,384 0,273	
$c_{ m Pd}, \ \% \ (ext{at.}) \cdot \cdot \cdot \cdot \cdot \cdot 90 \ 80 \ 70 \ 60 \ 50$	Метод э. д. с. [69], $t=1600^{\circ}$ С:	
— ΔH_{mx} , кДж/моль 24,74 44,86 56,41 55,27 54,49	$c_{ m Pd}$, % (ar.) 83 56 35 19	9
$a_{\rm Pd} \cdot \cdot \cdot \cdot \cdot \cdot \cdot \cdot \cdot 0,90 0,79 0,64 0,42 0,24$	ΔG_{mx}^{E} , кДж/моль] 1,10 1,90 1,80 1,5	20

Продолжение 10

13,50

0,03

34,0

5,7

0,7

Продолжение

5,0 4,3

0,2

50

0,575

0,144

50

0,550

10

0,144

Продолжение

6 0,43

Продолжение 10

6

0,24

Метод к алори метрическ	кий [13 2],	t=1600 °C	:			Паллади	й—теллур	о. Метод э	рфузнонный	[134], <i>t</i> =	=900 °C:	
с _{Pd} , % (ат.)	90	80	70	60	50	$c_{ m pd}$, % (ат.)		. 90	80	70	60	5 0
ΛH_{mx} , кДж/моль	0,16	0,30	0,61	0,75	0,81	$-\Delta G_{mx}$, кД			10,50	12,10	12,70	12,75
a_{Pd}	0,80	0,70	0,60	0,50	0,42	a_{Pd}			0,526	0,397	0,303	0,230
				Προ∂ο	олжение						П	одолжение
c _{pd} , % (ат.)	40	30		20	10	ϵ_{pd} , % (ат.)		. 40	30		20	10
ΔH_{mx} , кДж/моль	0,67	0,7	1	0,46	0,18	$-\Delta G_{mx}$, κL			10 11,	10	9,04	6,15
a_{Pd}	0,42	0,30		0,19	0,14	$a_{\mathbf{Pd}}$. 0,	167 0,	106	0,051	0,017
Палладий—олово. Мет	од эффуз	зионно-тор:	вионный	[127], t=	1600 °C:	Сплавы плат Платина—жа	ины глезо. Мст	год эффузі	юнный [135]	, t=1620)°C:	
срд, % (ат.)	9 0	80	7 0	60	50	c _{pt} , %	(ат.) .	60	50 40	30	20	10
a_{Pd} , a_{Pd}		-	,442	0,163	0,072	a_{Fe} .		0,047 0	,110 0,308	0,545	0,580	0,765
Pd · · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	0,000		,		олжение	Плитина	—кобальт	. Метод эф	фузнонный	[135], <i>t</i> =	=1600 °C:	
c_{pd} , % (at.)	40	30		20	10	c_{Pt} , %	(ат.)	60	50 40	32	30	20
a_{Pd} , a_{Pd}	0,032	0,016		002	0,01	a_{Co}		0,060 0	,150 0.350	0,500	0,530	0,760)
	•				5,0	Платина [127] (табл.		ї, медь, о	лово. М е то	од эфф	узнонно-	торзионный
Палладий—свинец. Мет		зионныи [1	ooj, i=i								TA	БЛИЦА 3.25
c_{Pd} , % (at.)		90 80	70		50	ТЕРМОД	инамиче	СКАЯ АКТ	ивность п	ПАТИНЫ		
$-H_{mx}$, кДж/моль		3,0 25,2	•		24,4	18		Pt—Si,	Pt-Cu, Pt-S	n		
$-\Delta G_{m,x}$, кДж/моль		5,0 8,0			11,6	Система,			c _{Pt} , %	(ат.)		
— ∆ S _m x, Дж/(моль·град) '		15,8		=	14,6	t, °C	90	80 70	60 50	40	30	20 10
$-\Delta S_{mx}^E$, Дж/(моль·град) '	14	1,3 19,8	3 20,	9 20,8	19,7		1 1 .		İİ	1	1	
a_{Pd} при t , °C;						Pt—Si, 1700 Pt—Cu, 1600	0,897 0	0,772 0,583 0,643	0,404 0,25	$\frac{3}{4}$ $\frac{0}{0}$, $\frac{141}{165}$	0,080	0,039 0,009 0,018 0,007
677	(0,83 0,6 0,84 0,6	8 0,	45 0,30 53 0,39	0,25	Pt—Sn, 1600	- 0					0,006 0,002:
777	•• (0,87 0,7	4 0,	59 0,44	0,31	Платина	—ме∂ь. М	стод эффу	зионный [13	6], $t=13$	852 °C:	
				Продо	олжение	c _{Pt} , % (a	т.)	→ Δ <i>G_{mx},</i> кДж/моль	— Δ <i>H</i> _{mx} , кдж/молі	Δ nw/m	. S _{mx} , моль град)	a _{Pt}
c _{Pd} , % (ат.)		40	30	20	10	10		8,67	8,17		0.31	0,008
$-\Delta H_{mx}$, кДж/моль	2	22,6	0,0	16,0	10,4	26		15,38	13,93		0,89	0,089
$-\Delta G_{mx}$, кДж/моль	1	1,2	0,0	8,0	5,0			•	ф фузно нный		· ·	
$-\Delta S_{mx}$, Дж/(моль·град)	1	3,0	0,9	8,0	4,6	=1800 °C:	nancio.	Merog 3	рфузионный	[loc] .	-1000 C	, [101]
$-\Delta S_{mx}^{E}$, Дж/(моль·град)	1	7,9	5,0	11,4	6,5	$\epsilon_{\rm pf},~\%$ (at.)		. 90	80	70	60	50
a_{Pd} при t , °C:						a _{Ni} при t, °C						
677		0,10	0,05	0,02	0,01	1600		. –	-			0,20
727		0,17 0,20	0,08 0,11	$0.04 \\ 0.06$	$0,02 \\ 0,02$	1800		. 0,910	0,825	0,730	0,637	0,540
80						6—688						81

			$H_{\tilde{t}}$	подолжение
$c_{\mathbf{P}_{\mathbf{i}}}$, % (ат.)	40	30	20	10
$a_{ m N1}$ при t , °C:				
1600	0,36	0,53	0,76	
1800	0,465	0,354	0,250	0,125

4

ФИЗИЧЕСКИЕ, МЕХАНИЧЕСКИЕ И ХИМИЧЕСКИЕ СВОИСТВА БЛАГОРОДНЫХ МЕТАЛЛОВ В ТВЕРДОМ СОСТОЯНИИ

4.1. Кристаллическая структура

Металлы платиновой группы, золото и серебро относятся к нереходным элементам, которые характеризуются высокой прочностью межатомной связи. Природа межатомной связи в первую очередь определяет кристаллическую структуру и физические свойства металлов и сплавов. Характер и сила межатомной связи в металлах и металлических фазах определяются энергетическим состоянием электронов в кристаллической

решетке. Некоторые параметры благородных металлов приведены в табл. 4.1.

Благородные металлы обладают кристаллической структурой с наиболее плотной атомной упаковкой (координационное число 12); гексагональной плотноупакованной (г. п. у) и гранецентрированной кубической (г. ц. к.) (см. табл. 4.1). Кристаллические структуры и параметры атомов благородных металлов приведены по данным работ [9, 138—142]. Ниже приведены результаты изменения периода решетки золота в зависимости от температуры [140]:

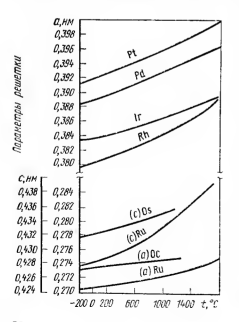


Рис. 4.1. Зависимость параметров решетки металлов платиповой группы от температуры

t, °C · · · ·	17	51	99	143	204
a , $\text{HM} \cdot \cdot \cdot \cdot$	0,40782	0,40798	0,40830	0,40854	0,40888
<i>t</i> , °C · · · · ·	245	320	336	390	425
a, HM	0,40915	0,40959	0,40972,	0,41006	0,41033

Влияние температуры на периоды решетки платиновых металлов приведены на рис. 4.1 [140].

Плотность. Благородные металлы по плотности следует разделить на две группы: легкие и тяжелые. Плотность благородных металлов, полученная экспериментально и рассчитанная по [142], приведена в табл. 4.1.

4.2. Электронная структура и поверхность Ферми

Структура валентных электронных оболочек изолнрованных атомов благородных металлов приведена в табл. 4.1. Условия существования атома в решетке кристалла резко отличаются от условий, в которых находится изолированный атом, однако энергетические состояния электронов в периодическом поле кристалла возникают из энергетических состояний свободного атома. Дискретные уровни при сближении свободных атомов в кристалле размываются в широкне энергетические полосы — зоны Бриллюэна. Форма этих зон обусловлена кристаллической структурой.

Нанболее полное объяснение свойств металла можно получить с помощью представлений о поверхностн Ферми, ее форме, площади, илотности состояний. Поверхность Ферми — это изоэнергетическая поверхность в простраистве квазинмпульсов, отделяющая заполненные электронные состояния от незаполненных. Форма и тонологические особенности поверхности Ферми того или иного металла определяются взанимодействием электронных воли с атомными плоскостями кристалла (отражения Вульфа—Брэгга) и числом ковалентных электронов [9, 143]; экспериментальное построение поверхностей Ферми металлов основано на изучении ряда физических свойств (рис. 4.2). Некоторые экспериментальные методы построения различных параметров поверхности Ферми приведены в работе [143].

В приближении свободных электронов новерхности Ферми серебра и золота, которые подобно меди являются одновалентными г. ц. к. металлами, должны быть сферами, полностью помещающимися внутри зоны Бриллюэна. Однако следует ожидать, что поверхности Ферми серебра и золота, так же как и меди, будут существенно искажены и возникиет касание с гексагональными гранями зоны Бриллюэна. Существование открытых орбит как в серебре, так и в золоте было установлено в экспериментах по измерению магнитосопротивления (рис. 4.3); в результате оказалось, что модсль поверхности Ферми, предложенная Пиппардом для меди, хорошо описывает эти поверхности для серебра, так и для золота предварительными результатеми исследования эффекта де Гааза ван Альфена и несколькими измереннями поперечных размеров с помощью магнитоакустических геометрических осцилляций [143].

Хотя формы поверхностей Ферми меди, серебра н золота подобны, интересно проследить изменение величины искажений сферической иоверхности Ферми для свободных электронов у этих металлов. Поверхность Ферми серебра менее всего отличается от сферы свободных электронов у верхность ферми серебра менее всего отличается от сферы свободных электронов у верхность ферми серебра менее всего отличается от сферы свободных электронов у верхность ферми серебра менее всего отличается от сферы свободных электронов у верхность ферми серебра менее всего отличается от сферы свободных электронов у верхность от сферы свободных от сферы с

Свойство (параметр)	Рутений	Родий	Палладий	Серебро	Осмий	Иридий	Платина	Золото
Атомный номер	44	45	46	47	92	22	78	79
Атомная масса	101,07	102,9055	106,4	107,870	190,2	192,2	195,09	196,967
Атомный объем, 10-6 м³/моль	8,177	8,286	8,859	10,27	8,419	8,516	9,085	10,20
Атомный радиус, нм	0,134	0,134	0,137	0,144	0,135	0,1635	0,138	0,144
Кристаллическая струк- тура	Г. п. у.	Г. ц. к.	Г. ц. к.	Г. ц. к.	Г. п. у.	Г. ц. к.	Г. ц. к.	Г. ц. к.
Тип структуры	Mg (A3)	Cu (A1)	Cu (A1)	Cu (A1)	Mg (A3)	Cu (A1)	Cu (A1)	Cu (A1)
Параметры решетки, нм:	0,27054	0,38038	0,38895	0,40362	0,27342	0,38387	0,39224	0,40786
	0,42825	l	ı	ı	0,43194	ı	ı	ı
c/a	0,15820	1	I	ı	0,15799	ı	ı	l

0,2884	5d ¹⁰ s ¹	2,3	1, 111	0,137	9,22	19,32	ı	+++ 1,50 1,44 1,68
0,27762	5d ⁹ 6s ¹	2,2	II, IV	0,064	0,6	21,45	21,473	+ 2,
0,27160	5d ⁷ 6s ²	2,1	III, IV	0,065	6	22,65	22,572	+1,15
0,26769 0,37395	5d° 6s²	2,1	IV, VI, VIII	0,065	8,7	22,61	22,59	+0,85
0,2889	4d ¹⁰ 5s ¹	6,1	111-1	0,113	7,574	10,49	ı	+2-+0,7994
0,27526	4Q10	2,1	II, IV	0,064	8,33	12,02	12,01	+0,987
0,26916	4d ⁸ 5s ¹	2,1	Ш	0,065	7,46	12,41	12,419	+0,8
0,26518 0,27073	4d ⁷ 5s ¹	2,0	III, IV, VI.	0,062	7,364	12,45	12,366	+0,45
Межатомное расстояние,	Электронная конфигура- ция свободных атомов .	Электроотрицательность	Химическая валентность	Ионный радиус, нм	Первый потенциал иони- зации, В	Плотность при 20°C, 10-3 кг/м³: эксперимент	расчет [142]	Нормальные окислитель- ные потенциалы (и. в. э.) при 25°С

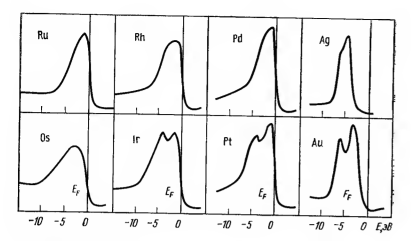
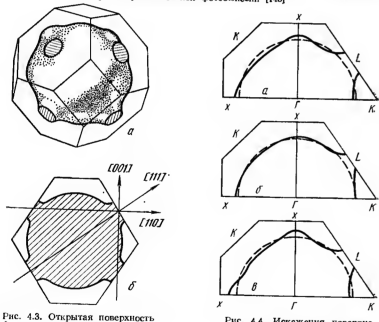


Рис. 4.2. Плотность состояний благородных металлов, полученная при измерении рентиеновской фотоэмнесни [143]



тронов, поэтому следует ожидать, что раднус перешейка в серебре будет меньше, чем в меди н золоте, как это действительно имеет место (рис. 4.4).

Рис. 4.4. Искажения поверхностей Ферми меди (a), серебра-

(б) н золота (в) [143]

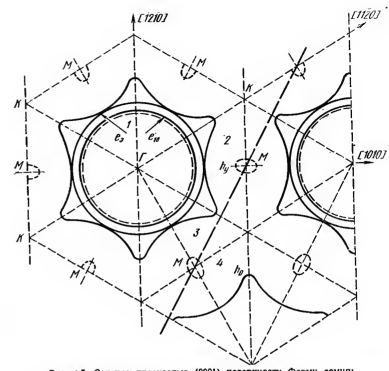


Рис. 4.5. Сечение плоскостью (0001) поверхностн Фермн осмня: 1- электрониая поверхность; 2- дырочный эллнпсоид (M); 3- открытое орбитальное направление (h_y); 4- открытаи дырочная поверхность (h_0)

На основании исследования гальваномагнитных свойств монокристаллов осмия было сделано заключение, что электронная поверхность Фермн осмия является открытой и представляет собой сетку гофрированных цилиндров с гексагональной симметрией. Исследования эффекта де Гааза — ван Альфена подтверднли открытую поверхность Ферми осмия. На рис. 4.5 приведено центральное поперечное сечение плоскостью (0001) модели поверхности Фермн осмия на основе расчета энергенческих полос и экспериментальных данных исследования эффекта де Гааза — ван Альфена [9, 143].

Поверхность Ферми рутення состоит из шести листов, сечения которых плоскостями симметрии зоны Бриллюэна показана на рис. 4.6. Объемная модель поверхности Ферми была построена в работе [144]. Из приведенных сечений видно, что имеются три замкнутые дырочные поверхности эллипсоидальной формы, центрированных в точках L, U и Γ (лист Γ_1) зоны Бриллюэна, и две замкнутых электронные поверхности с центром Γ (Γ_2 и Γ_3). Кроме замкнутых поверхностей имеется открытая миогосвязная дырочная поверхность, представляющая собой совокупность дырочных плоскостей, центрированных в точке M и соединенных друг с другом «шейками» L и K. Дырочные эллипсоиды, центрированные в точке L, лежат внутри шеек и касаются их поверхности в направлении LA зоны Бриллюэна. Число дырок внутри замкности в направлении LA

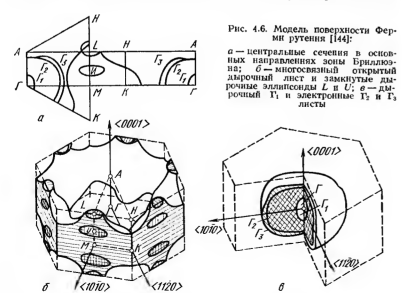
Ферми золота, меди и серебра

(а), сечение плоскостью (110)

нутых дырочных листов L, U, Γ и дырок, ограниченных открытой многосвязной поверхностью в пределах одной зоны Бриллюэна, равно числу электронов внутри замкнутых электронных листов Γ_2 и Γ_3 . Результаты измерения гальваномагнитных свойств хорошо согласуются с предложенной моделью поверхности Ферми рутения. На основании эффекта де Γ ааза — ваи Альфена предложена модель электронной поверхности Ферми закрытого типа родия (рис. 4.7). Теоретический расчет поверхности Ферми родия хорошо совпадает с экспериментальными данными. Теоретический расчет электронной структуры иридия, исследования эффекта де Γ ааза — ван Альфена и гальваномагнитных свойств на монокристаллах иридия показали, что иридий аналогично родию является некомпенсированным металлом, имеет замкнутую поверхность Ферми, состоящую на двух дырочных и двух электронных листов, причем разность объемов этих листов соответствует одному электрону на атом.

Теоретические расчеты и результаты измерения гальваномагнитных свойств и эффекта де Гааза — ван Альфена показали, что палладий и платина являются компенсированными металлами, поверхность Ферми которых состоит из двух дырочных и электронных листов. При этом электронная поверхность Ферми палладия закрыта аналогично поверхности родия (рис. 4.8) и иридия. Дырочная поверхность Ферми палладия открытая и имеет вид пространственной сетки дырочных цилиндров, направленных параллельно осям 4 порядка (рис. 4.8). Узкая дырочная полоса обеспечивает высокую плотность состояний палладия на уровне Ферми. Малое число носителей, связанных с замкнутой электронной поверхностью, и малая их скорость объясняют низкое значение электропроводности палладия. На основании исследования оптических свойств палладия [145] было подтверждено предположение, ранее высказанное в ряде работ, что структура энергетических полос палладия близка к структуре полос меди.

Электронная структура платины аналогична электронной структуре палладия. Модель поверхности Ферми и параметры Ферми платины



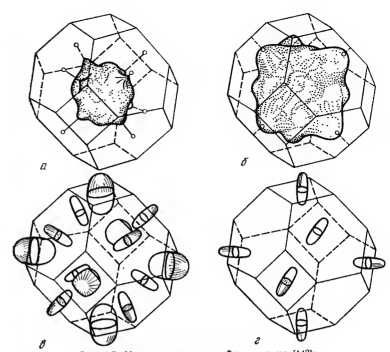


Рис. 4.7. Модель поверхности Ферми родня [143]: a и δ — электронные поверхности: ϵ и ϵ — дырочные карманы

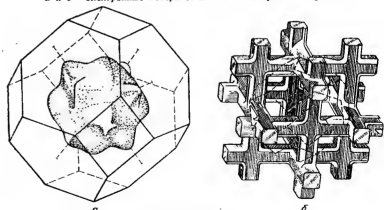


Рис. 4.8. Модель поверхности Ферми палладия [9, 143, 145]: а — электронная поверхность; б — дырочная поверхность

приводятся на основании теоретических расчетов, исследования эффекта де Гааза— ван Альфеиа, изучения гальванических и оптических свойств [143].

изотопы благородных металлов

Энергия излучения, МэВ	у-лучей	7	0,0145; 0,340; 0,640; 1,110 См. схему распада на рис. 4.9 ———————————————————————————————————
Энергия	частнц	9	0,128 (28%), 0,202 (70%), 0,374 (1%), 0,695 (1%) 1,150 0,0392 0,0392 2,5 0,034 0,15 (0,06 %), 2,62 (45 %), 0,54 (3,6 %), 26 (13 %), 2,07 (39 %)
Период	полураспада	5	2,44 сут 1,65 ч 2,44 сут ————————————————————————————————————
Тип посполо	Tun beenede	4	я. н.
Спин, h/2л;	(+) (+)	3	2/3/1
Распростра-	ненность, %	2	2,2 12,8 12,7 17,0 31,3 18,3
Изотоп		-	94Ru 95Ru 95Ru 95Ru 100Ru 100Ru 100Ru 100Ru 105Ru 105Ru 105Ru 107Ru 107Ru 107Ru 107Ru 107Ru 107Ru 107Ru 107Ru 107Ru

0,300; 0,148 0,125; 0,190 0,125; 0,200; 0,475; 0,685; 0,72; 0,79; 1,08 0,052; (0,556; 0,745; 0,78; 0,93; 1,34; 1,53) 0,556; 1,24 0,130 CM. CXEMY PACHAJA HAPHC. 4.9 TO XE 0,132 0,132 0,132 0,132 0,138 0,275; 0,42; 0,67 0,99; 1,8 0,288; 0,59; 0,72; 1,19; 1,28 CM. CXEMY PACHAJA HAPHC. 4.9 0,200 0,200 0,200
1.0 [\$-]; 1,1 [\$+] 0,3; 0,48 2,44 (98%) 1,88 (1,85%) 0,56 (35%); 0,247 (65%) 3,53 (68%); 2,0 (3%), другие (6%) 1,5 22,0 0,58
4,7 cyr 57 min 4,3 min 4,3 min 44 c 45 c 36,5 q 30 c 24 min 71 min 420 cyr 8,5 cyr 17,0 cyr 7.10° лет 4,8 min
β ⁻ , β ⁺ N.π. (~100 %); β ⁻ (0, 14 %) β ⁻ (0, 14 %); β ⁻ (10 %
100 100 1,8 1,22,6 27,2 26,8
101Rh 102Rh 102Rh 103Rh 104Rh 104Rh 105RRh 105RRh 107Rh 107Rh 107Rd 107Pd 107Pd 105Pd

Проболжение табл, 4,2 Энергия нэлучення, МэВ	6,000,000	наь Агед		рис. 4:9	0.16: 1.77	0,10, 1,1	0,38; 0,56; 0,65; 0,73	0,0185	1	1 200	0,554; 0,764	См. схему распада на	рис. 4.9	0,512		См. схему распада на	puc. 4.9	460'0	См. схему распада на	рис. 4.9	0,0875		см. схему распада па рнс, 4.9	
Энергия	частип	4	0,961		ΙΙ	1	2,13	0,70	ı	6.	2.70	Ī		1,30 (53 %); 1,45	0,36[8-1		I	I	1,15 (1,%); 1,77	(% 66)	I	0.087 (58 %)	0,530 (35 %);	2,12 (3%); 2,86 (3%)
Период	полураспада	LG	113,6 ч		5,5 4	8	22 MMH	1,5 ч	16 мин	59 мин	27 мин	40 cyr	76	HWW 1-7	1	8,6 cyr	44,3 c	1	2,3 мин	-	39,2 c	270 cvr		
100	I an pachaga	4	£	1	И.п. (75 %);	β- (25 %)	الم	ı I	I,	+	β +	ਜ਼.3 .8	8+	. 2.	β- (<1 %)	Щ 8.	K.n	1	$\beta = (98,5\%);$	β+ (мало)	Й.п.	1 6	•	
Спин, h/2л;	(1) (+)	က		I	۱.		[]	1	1	I	I	l	I		I	l	I	1/2-	+		1 5	1		
Распростра-	нениость	2	I	13,5	I]		I	I	I	1	j	1		1	Ī	;	51,35	ı	-	48.65	1		
Изотоп		1	$^{109}\mathrm{Pd}$	$p_{\mathbf{dom}}$	$^{111}mP_{ m d}$	Phil	$p_{\mathbf{d}_{zrr}}$	Pde11	102 Ag	Today	105 A 2	Ag	106Ag		106 Å ≈	SWA	107mAg	A	A Por	1000	109Ag	110mAg		

0,66; 0,9 (слаб.) См. схему распада на рис. 4.9 Сложная	—————————————————————————————————————	рис. 4.9 0,137 —	— — — — — — — — — — — — — — — — — — —	рис. 4.9 См. схему распада на рис. 4.9 0,135; 0,3; 0,435	0,15; 0,475; 0,625 0,135; 0,245
2,24 (60 %): 2,82 (40 %) 0,66; 0,9 (cna6.) 1,04 (91 %); 0,80 (1 %); CM. cxemy pa 0,70 (8 %) pnc. 4.9 pnc. 4.9 Cnowhaa	3,5 (40 %); 4,1 (25 %) 20 Xecrkne — — — — — — — — — —		0,143	1,10	2,0
24,2 с <5 мин 7,5 сут 3,20 ч	5,3 ч 2 мин 20 мин 24 ч 12 ч 12 ч	8.1010 c 35 ч	6 ч 10 мнн — 14 ч 15 сут	30,6 ч 700 сут 11,8 ч	41,5 q 11 cyr
- 	주다 만만 l 만 1 - 한한 l 만	И. I.	<u> 6</u>	β- β- E.s. (>99%);	β+ (0,2%): E.3. (>99%) β+ (0,3%)
111 1		11 11	3/2 1 3/2 9/2	11 11	mendiamenta (ultimentumentaleana)
111 1		1,59	16,1 	14,0	III
110Ag 111MAg 111Ag 112Ag	113Ag 114Ag 115Ag 182Os 183Os 184Os 185Os	18670S 1860S 1870S 1880S	1890S 190m?OS 190mOS 190OS 191mOS	1920s 1930s 1940s 1871r	1881r 1891r 190m1r

прооблистие таба. 4.2 Энергия налучения, МэВ	у-лучей	7	См. схему распада на	рис. 4.9 То же	0.057	См. схему распада на	рис. 4.9	0,065	Сложная от 0,29 до 2,04	0.42: 0.66: 0.88	0,58; 0,76	1 0 28	1	0,195; 0,275; 0,40	0,14; 0,55	0,083; 0,096; 0,173	0,135	См. схему распада на	рис. 4.9	I
Энергия	частиц	9	1,7	I	1 1	0,673 (50 %)	0,537 (42 %); 0,257	(',5 %'); 0,10 (<0,5 %)	0,43 (8%); 0,975 (9,7%);	1,300(13%); 2,230(00%)	~0,08	3,6	1	ı	ري در	1	I		1	I
Периол	полураспада	5	3,2 ч	11 cyr	4°,9 د	1,42 мин	74,37 cyr	5,7.10-9	ь 61	2,3 4	9,7 cyr	, мин 50 с	2,5 ч	10 cyr	9,6-1011 ger	3,0 cyr	3,4 cyr	3,5 cyr	I	I
Тип	распада	4	β+, E,3.	E.3.	K.	β (96,2 %)	E.s. (3,5 %)	И.п.	16			2.0		1 1		н; е;		И.п	1	1
Спин, й/2л.	четность, (+) (-)	3	I	l	3/2+	1	.1	3/9 1.	.	1	li		1	Li		I	ے ا	13/2+	1/2-	c
Распростра-	ненность. %	2	1	1 1	38,5	l	# g	<u>د</u> ا	2617	I					0,012	100	32.8	ĝ	33,7	25,4
1200001	Madion	1	$190I_{\Gamma}$	1917111 1911-	1 92m1r	1 Z6 L		193711 1931r	II+61	1951r	1961r 1971r	198Ir	187Pt	189D† 189D†	190 D t	191Pt	194D	198mpf	ldset.	14061

II	ΙΙ	Z.:.	78 мин 18 ч	0,670	0,337 См. схему распада па рис. 4.9
7,23	I	Ιď	1 06	1 -{	
I I	I 1		82 CVT	0.5	0.6
I	1	E.3., 8+;	4,3 MAH	5,07[a]	1
-	I	a(0,01 %)	15 мин	ı	I
I	I	I	10 мин	I	I
I	I	1	42 MMH	1	0,135; 0,290
I —		1	3 4	1	0,14; 0,3; 0,39; 0,48; 0,6
1		E.3., 8+	4,8 4	~1,9	Сложная от 0,13 до 1,6
1	1	. 1	3,9 c	1	0,0324; 0,2573; 0,2898
I	1	E.3	17,4 म	1	Сложная от 0,1 до 0,4
1		E.3. 97 %;	39,54	1,8	0,291; 0,328; 0,466; 1,48;
,	1	β+ (3 %) Σ 2 "	0.5 мин	J	2,1 0,56; 0,259
1	3/2+	E.3.	185 cyr	ļ	См. схему распада на
		!	•		рис. 4.9
1	1	Е.з. или ил.	4 1	10	10 же
	1	E.3. (88 %):	5,55 cyr	0,27	*
	ļ	(% 2/2) Z':T'.	7,4 c	ļ	*
100	3/2-1-	1	1	1	1
1	. 2	<u>ٿ</u>	2,69 cyr	0,963 (99 %); 0,290	См. схему распада па
I	ı	F.	3,15 cyr	0,47 (4 %); 0,443 (73 %); 0.291 (23 %)	Тоже
1	1	<u>_</u>	48 мин	2,2	1,13; 0,39
ı	1	<u>_</u>		1,5	0,55
1	I	8— или и.п.		I	1
1	1	<u>.</u>		1,9	69.0

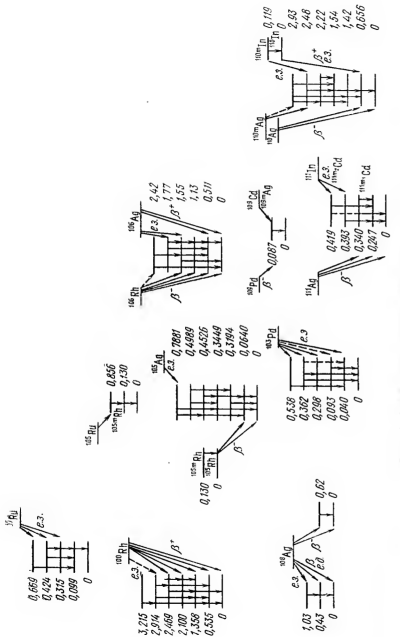
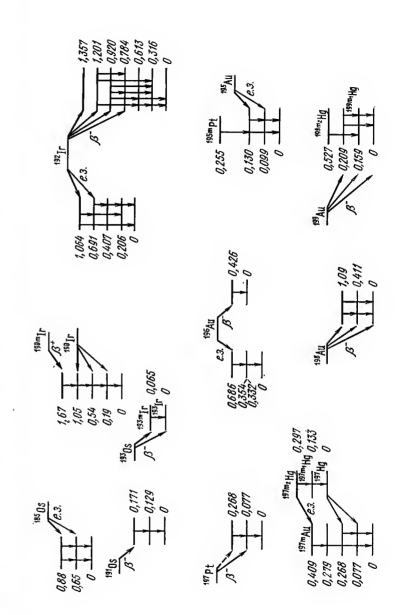


Рис. 4.9. Схемы распада изотопов благородных металлов



4.3. Ядерные свойства

Ядерная физика — основа ядерной энергетики, производства и техники применения радиоизотопов, радиоактивационных процессов и т. д. В данном разделе справочника приведены данные по свойствам атомиых ядер благородных металлов, известным изотопам и их сечениям поглошения нейтронов, что очень важно при выборе различных конструкционных материалов для реакторов. Кроме того, изотопы ряда металлов, в том числе и платиновых, могут быть нежелательными примесями, так как часто они являются конечным продуктом распада тяжелых ядер элементов.

Изотопы благородных металлов приведены в табл. 4.2 по данным [146-147].

На рис. 4.9 схематически показан распад ядер для искоторых слож-

ных случаев.

Сечения взаимодействия тепловых нейтронов с благородными металлами приведены в табл. 4.3 по данным [147]. Сечения поглощения (од) приведены для скорости нейтрона 2200 м/с. В качестве сечений рассеяния приведены величины S и оь.

ТАБЛИЦА 4.3 СЕЧЕНИЯ ВЗАИМОДЕЙСТВИЯ ТЕПЛОВЫХ НЕЙТРОНОВ

Изотоп (%, T _{1/2})	σ _а . барн, прн 2200 м/с	S, барн	σ _δ , барн
Ru 96Ru (5,7) 102Ru (31,3) 104Ru (18,3) 103Ru (100) Pd 102Pd (0,8) 108Pd (26,7) 110Pd (13,5) Ag 107Ag (51,35) 109Ag (48,65) Os 184Os (0,018) 190Os (26,4) 192Os (41,0) 187 191Ir (38,5)	3. барн, прн 2200 м/с 2,46±0,12 10±4*Мб 1,2±0,3* 0,7±0.2* 150±7 8,0±1,5* 4,8±1,5* 12±3* 0,3±0,1* 62±2 30±2 84±7 14,7±0,7 200* 8±3* 1,6±0,4* 60±20* 430±20 960±250*	S, 6aph	σ _b , барн 6,6±0,5 — — 5,6±1,0 4,8±0,3 — — 6,5±0,5 10±2 6±1 15±2 — — — — — — —
193 r (61,5) Pt 192 Pt (0,78) 196 Pt (25,4) 198 Pt (7,2) 197 Au (100) 198 Au (2,7 cyt)	130±30* 8,1±0,4 90±40* 1,1±0,3* 3,9±0,8* 98,0±1,0 35000±10000*	7,3±0,1(+)	 12±1

^{*} Сечения активации.

4.4. Тепловые свойства

4.4.1. Температуры и теплоты плавления, температуры кипения и теплоты сублимации

Температуры плавления [148—153]

В настоящее время темнературы и теплоты плавления золота, серебра и платины определены для металлов, содержащих менее 0,01 % примесей. Для родия, иридия и рутсния наиболсе достоверные данные [151, 152] относятся к металлам, содержащим 0,03, 0,05 и 0,02 % примесей соответственно. Погренность определения температуры плавления золота и ссребра достаточно мала (иссколько десятых градусов), для рутения, родия и иридия указана в табл. 4.4, для палладия, платниы около 10 К, а для осмия точных данных ист.

ТАБЛИЦА 4.4 температуры плавления, кипения, теплоты плавления и сублимации

Металл	<i>т</i> _{пл} , қ	Q _{пл} , кДж/моль	T_{KHI} , K	Q _{субл} , кДж/моль
Ag Au Ru Os Rh Ir Pd	1235,08 1337,58 2607±10 3320 2237±6 2707±7 1827 2045	11,3 12,5 38,3 31,8 27,3±0,85 41,0 16,9 22,5	2400 3150 4350 5300 3900 4850 3150 4100	284,6 368,4 647,4 783,3 560,9 662,1 371,9 563,4

4.4.2. Теплоемкость

Теплоемкость серебра, золота и платины, как правило, определяют на образцах металлов, содержащих менсе 0,01 % примесей. Остальных благородных металлов — на образцах, содсржащих несколько сотых процента (до 0,1 %) примесей. В первом приближении при средних и

высоких температурах влияние примесей на теплоемкость подчиняется правилу аддитивности. Погрешность измерения теплоемкости ниже 300 К обычно составляет 1—2 %, в днапазоне 300— 1000 K — 2—3 %, при более высоких температурах - 5 %, вблизи точки плавления она может достигать 10 %. Температурные зависимости теплоемкости приведены на рис. 4.10 и в табл. 4.5.

В табл. 4.6 приведены данные следующих работ.

До Т=250 К данные [153]. Для серебра при T > 250 K данные [148-150, 153, 154]. Для золота

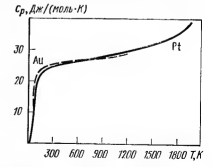


Рис. 4.10. Температурная зависимость тенлоемкостн c_D илатины и золота

прн T > 250 K даниые [153—156 с учетом 148, 149], усредненные методом наименьших квадратов. Для рутения при T < 1000 К данные 1148— 153], усредненные методом наименьших квадратов; при T > 1000 K - [151,152, 157]. Для родия усредненные даниые [148—153]. Для осмия— [148—150, 153]. Для иридия при T < 1600 K усредиенные данные [148, 153], при T > 1600 K данные [151, 152]. Для палладия в осиовиом ланные [158], усредненные с даиными [148—150, 153]. Для платины при T=1200 K усредненные данные [148—150, 153, 158], при T>1200 K данные [159—161].

ТАБЛИЦА 4.5 ТЕПЛОЕМКОСТЬ [$C_{\mathbf{D}}$, Дж/(моль-К)] БЛАГОРОДНЫХ МЕТАЛЛОВ

<i>T</i> , K	Ag	Au	Ru	Os	Rħ	Ir	Pd	Pt
20 40 80 150 250 298 400 600 800 1000 1400 1600 1800 2000 2200 2400 2600	1,72 8,39 17,9 23,0 25,1 25,4 25,8 27,0 28,4 30,1 32,3 — — —	3,21 11,20 19,63 23,49 24,92 25,2 25,7 26,6 27,6 28,8 30,2 ————————————————————————————————————	0,17 1,88 10,04 18,91 23,80 24,5 25,6 26,8 28,2 29,8 32,0 34,5 37,5 41,0 42,2 48,5 52,5	24,8 25,1 25,9 26,7 27,4 28,2 28,9 29,7 30,5 31,2 —	0,28 2,74 11,79 20,17 24,05 25,1 26,4 28,2 29,9 31,6 33,4 35,1 36,8 38,5 40,2 41,9	0,39 4,33 14,4 21,5 24,6 25,1 25,8 27,1 27,9 28,9 30,2 31,7 33,4 35,4 37,6 40,0 42,7 45,5	0,97 5,42 15,01 22,15 25,31 26,5 27,2 28,1 29,5 31,0 32,6 34,5 36,5	1,51 7,45 17,15 23,10 25,76 25,76 26,3 27,0 28,1 29,3 30,6 31,9 33,4 35,6 39,3

4.4.3. Температуропроводность

В твердых телах температуропроводность определяют по формуле:

Рис. 4.11. Температуриые зависимости коэффициентов температуропроводности а платины, рутения и иридия

$$a = \lambda/C_{\rm p} d$$
.

Температуропроводность при низких температурах достаточно сильно зависит от содержання примесей и других дефектов металла. Ниже 20 °C прямых измерений практически не проводилось и данные получены расчетом по результатам измерений теплопроводности, теплоемкости и плотности. Обзор методов измерения и результатов выше 300 К можно иайтн в работах [159, 162]. Temпературные зависимости температуропроводиости благородиых металлов приведены в табл. 4.4. 4.6 и 4.7 и на рис. 4.11.

В табл. 4.7 приведены результаты следующих работ.

Серебро: данные инже 150 К рассчитаны для образца с $\rho_{4.2K} =$ =0,000621 мкОм см; погрешность 4 % при средних температурах и 7 % ниже 100 К и выше 1000 К [162]. Золото: даниые ниже 80 К рассчитаны для образцов с $\rho_{4.2K}$ =0,0055 мкОм см; погрешность 5 % при средних температурах и 7 % ниже 80 K и выше 1200 K. *Рутений*: для поликристалла ниже 80 K данные рассчитаны для образца с $\rho_{4,2K}$ = =0,0158 мкОм см, погрешность 12 % [163]; от 200 до 600 К приведены усредиенные данные [157] и [163]; в работе [157] отношение $\rho_{293\text{K}}/$ $/\rho_{4.2K} = r = 600$; в работе [163] для поликристалла r = 388, для монокристалла r=94 ($\perp c$), r=76,5 ($\parallel c$); от 200 до 600 K погрешность составляет примерно 5%, от 800 до 2400 K-4% [157, 159]. Родий: ниже 100 K данные для образца с $\rho_{4.2K}$ =0,0084 мкОм·см, погрешность 12 % [162], от 100 до 600 К усредненные данные [162, 163] для образца с r=100, погрешность около 7 %; выше 800 К данные [159] для образца, содержащего 0,3 % примесей (из них 0,25 % 1г), погрешность 4 % до 2000 К н 6 % при более высоких температурах. Палладий: ниже 300 K данные рассчитаны для образца с $\rho_{4.2K} = 0.0123$ мкОм·см, погрешность оценивается в 13 %; от 300 до 700 К погрешность составляет примерно 7 % [162]; от 700 до 1800 К даиные относятся к образцу с r=300, а погрешность составляет около 4 % [159].

В табл. 4.8 приведены результаты следующих работ.

ТАБЛИЦА 4.6 ТЕМПЕРАТУРОПРОВОДНОСТЬ (a·104, м²/с) СЕРЕБРА, ЗОЛОТА, РУТЕНИЯ, РОДИЯ, ПАЛЛАДИЯ

				, типологид			_
				Ru			
<i>T</i> , K	Ag	Au	поликри- сталл	тc	II c	Rh	Pd
200 40 80 100 150 250 273 300 400 600 1000 1200 1400 1600 1800 2000 2200	309 12,7 2,68 2,27 1,92 1,81 1,76 1,75 1,74 1,70 1,61 1,49 1,37 1,24	48,3 4,63 1,73 1,55 1,40 1,35 1,31 1,30 1,28 1,23 1,15 1,07 0,99 0,91	1010 44,0 1,8 1,01 0,559 0,450 0,417 0,410 0,403 0,389 0,356 0,319 0,290 0,260 0,264 0,233 0,198 0,184			1080 32,7 1,69 1,01 0,646 0,562 0,522 0,510 0,499 0,465 0,402 0,345 0,283 0,283 0,263 0,220 0,190	52,6 2,78 0,476 0,377 0,289 0,261 0,249 0,245 0,246 0,249 0,251 0,254 0,252 0,252 0,252
2400			0,176 0,169	0,12 0,10	0,14 0,10	0,156	

ТЕМПЕРАТУРОПРОВОДНОСТЬ ($a \cdot 10^4$, м²/с) ОСМИЯ, ИРИДИЯ И ПЛАТИНЫ

		Os			
<i>T</i> , K	поликристалл	т с	c	Ir	Pt
20	23,5		_	406	29,8
40	9,38		_	14,8	1,65
80	1,54	. —	_	1,27	0,437
100	0,93		_	0,842	0,359
150	0,468			0,630	0,29
200	0,353			0,558	0,268
25 0	0,315			0,522	0,257
273	0,306			0,512	0,254
300	0,300	_		0,502	0,25
400	0,294			0,482	0,247
600	0,286		_	0,451	0,24
800	0,277			0,420	0,244
1000	0,269	0,237	0,346	0,380	0,248
1 2 00	0,261	0,230	0,337	0,349	0,260
1400	0,253	0,223	0,327	0,322	0,26
1600	0,245	0,218	0,318	0,300	0,25
1800	_	0,214	0,304	0,280	0,24
2000	i —	0,214	0,299	0,266	0,22
2200	_	0,214	0,285	0,251	_
2400	-	0,214	0,268	0,232	
2600	<u> </u>	0,201	0,258	0,20	-
2800	_	0,201	0,237	_	_
3000	I -	0,187	0,215	_	_

Осмий: для поликристалла приведены расчетные данные [162], ииже 150 К относящиеся к образцу с $\rho_{4,2K}=0,0234$ мкОм·см, погрешность составляет 8 % от 250 до 500 К и 15 % вне этого диапазона. Для монокристалла приведены данные [164], относящиеся к образцу с r=20, погрешность составляет около 4 % до 2400 К и 6 % при более высоких температурах. Иридий: ниже 150 К приведены данные [159], рассчитанные для образца с $\rho_{4,2K}=0,0191$ мкОм·см, до 500 К погрешность составляет 10 %. Выше 800 К приведены данные [159], относящиеся к образцу с r=90; погрешность составляет 4 % до 2200 К и 6 % при более высоких температурах. Платина: ниже 200 К приведены данные [167], рассчитанные для образца с $\rho_{4,2K}=0,0106$ мкОм·см, от 300 до 2000 К приведены данные [159], их погрешность 3 % до 1800 К и около 5 % при 2000 К.

4.4.4. Теплопроводиость

При низких температурах коэффициент теплопроводности металлов существенно зависит от содержания примесей. Погрешность измерения коэффициента теплопроводности благородных металлов ниже 300 K со-

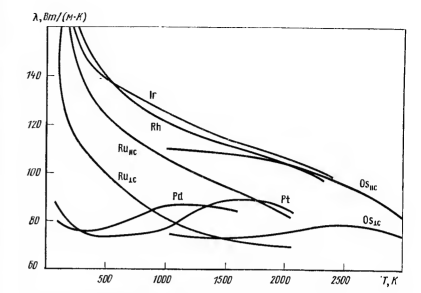


Рис. 4.12. Температурные зависимости коэффициента теплопроводности λ некоторых благородных металлов

ставляет 3—5 %, в диапазоне 300—1000 К—4—6 % и при более высоких температурах — 5—8 %. Данные о теплопроводности благородных металлов обобщены в табл. 4.8, 4.9 и на рис. 4.12.

В табл. 4.8 приведены результаты следующих работ.

Серебро: в основном данные [168] для образца чистотой 99,99 %. Золото: усредненные данные [150, 168] для образца чистотой около 99,99 %. Палладий: до 500 К усредненные данные [163—165] для образца с r=69, выше 800 К данные [159]. Платина: ниже 300 К данные [163, 170], а также [148—150], выше 300 К результаты работы [159], а также [162, 166]. Для налладия и платины представлены дан-

ТАБЛИЦА 4.8 КОЭФФИЦИЕНТ ТЕПЛОПРОВОДНОСТИ [7., Вт/(м-К)] СЕРЕБРА, ЗОЛОТА, ПАЛЛАДИЯ И ПЛАТИНЫ [148, 150, 153, 159, 163, 165—168]

<i>т</i> , қ	Ag	Au	Pd	Pt	т, қ	Ag	Au	Pd	Pt
40	1050	420	_		600	411	296	79,0	73,
100	475	360	76,0	85,6	800	397	284	83,0	74,
150	445	335	75,5	81,0	1000	383	271	87,0	76,
200	441	326	75,0	79,0	1200	_	_	88,2	83,
250	438	320	75,0	76,0	1400			86,9	88,
273	435	318	75,1	75,0	1600	_		86,0	89,
300	433	315	75,2	74,1	1800	_	_	_	89.
400	426	309	75,5	73,2	2000	_	-		86

КОЭФФИЦИЕНТ ТЕПЛОПРОВОДНОСТИ [λ , $B_T/(M\cdot K)$] РУТЕНИЯ, РОДИЯ, ИРИДИЯ И ОСМИЯ [163, 159, 164, 167, 170]

T, K Ic Ic <th rows<="" th=""><th></th><th></th><th></th><th></th><th></th><th></th><th></th><th></th><th></th></th>	<th></th> <th></th> <th></th> <th></th> <th></th> <th></th> <th></th> <th></th> <th></th>									
100 140 180 150 — — — 185 — 150 123 150 132 — — 96 160 — 200 116 138 125 — — 93 156 151 250 112 135 121 — — 91 154 149 273 110 134 119 — — 88 153 148 300 108 133 117 — — 87 152 147 400 105 129 115 — — 86 145 141 600 95 120 105 — — 85 135 136 800 87 112 96 — — — 126 130 1000 81 106 89 75,5 110 — 121 125 <t< td=""><td></td><td></td><td>Ru</td><td></td><td></td><td>Os</td><td></td><td></td><td></td></t<>			Ru			Os				
150 123 150 132 — — 96 160 — 200 116 138 125 — — 93 156 151 250 112 135 121 — — 91 154 149 273 110 134 119 — — 88 153 148 300 108 133 117 — — 87 152 147 400 105 129 115 — — 86 145 141 600 95 120 105 — — 85 135 136 800 87 112 96 — — — 126 130 1000 81 106 89 75,5 110 — 121 125 1200 77 101 83 75,0 110 — 118 121	<i>T</i> , K	⊥c	c		тс	c		Rh	Ir	
2000 - - - 10,5 90 - - -	200 250 273 300 400 1000 1200 1400 1600 2000 2200 2400	123 116 112 110 108 105 95 87 81 77 74 73	150 138 135 134 133 129 120 112 106 101 97 93 89	132 125 121 119 117 115 105 96 89 83 83 80 77	75,0 74,5 74,5 75 76 78 79	110 109 108 106 105 104 99	93 91 88 87 86	160 156 154 153 152 145 135 126 121 118 115 109	149 148 147 141 136 130 125 121 117 110	

ные, полученные в основном на высокочистых образцах с содержаннем примесей менее 0.01~%.

В табл. 4.9 приведены результаты следующих работ.

Рутений: данные соответствуют сглажениым результатам [163, 157, 159] н относятся к монокристаллу с отношением r=94 для направления $\perp c$, r=76,5 для $\parallel c$ н к полнкристаллу с r=388 (до 500 K), результатам [157—159] для полн- н монокристаллического рутения с r=600 прн T>800 К. Осмий: данные для поликристалла соответствуют обобщенным результатам [150, 163, 159], для монокристалла — результатам [159, 164], образец с r=20. P0d0d0 K усредненые данные [163, 169], прн более высоких температурах усредненые данные [159—167] (образец с 0,3 % примесей). P1d0d0 K даиные [163, 169] (в [163] для образцов с r=85,7), выше 800 K усредненные данные [159, 167] (в [159] для образца с r=90).

4.4.5. Температурный коэффициент линейного расширения

Обзор методов намерения и сравнення различных результатов проведены в [170]. Погрешность представленных данных составляет примерно 5—10%. Результаты получены на образцах серебра, золота, палладия, платнны и родия спектральной чистоты, образцы остальных металлов содержали около 0,2% примесей (табл. 4.10).

ТЕМПЕРАТУРНЫЙ КОЭФФИЦИЕНТ ЛИНЕЙНОГО РАСШИРЕНИЯ $(\alpha \cdot 10^6, \, \text{K}^{-1})$ БЛАГОРОДНЫХ МЕТАЛЛОВ

TV	1		I	₹u	_ C)s	ĺ		ŀ	
<i>T</i> , K	Ag	Au	тc	N c	⊥c	l c	Rh	Ir	Pd	Pt
40 100 150 200 280 300 400 600 800 1200 1400 1600 1800 22000 22400	4,78 14,7 16,7 17,8 18,7 18,9 19,5 21,0 23,1 ————————————————————————————————————	5,98 11,5 12,6 13,3 13,9 14,0 14,5 15,5 16,5 17,7 19,1	4,6 4,8 5,6 5,8 5,94 6,45 7,15 7,95 8,80 9,72 10,73 11,83 13,02 14,29 15,72	5,6 7,0 8,0 8,7 9,09 9,92 10,83 11,81 12,87 14,01 15,24 16,60 18,15 19,95	3,97 4,16 4,76 5,68 — — — — —	5,54 6,17 7,01 8,18 — — — —	4,99 6,69 7,57 8,36 8,50 8,93 9,84 10,80 11,85 —	4,11 5,56 6,09 6,37 6,45 6,55 6,95 7,50 8,20 8,60 9,1 9,6 10,4 11,2 12,0 13,5	7,95 9,85 10,84 11,62 11,75 12,48 13,90 15,30 16,70	6,77 8,04 8,55 8,94 9,70 10,20 10,76 11,4 12,3 13,3 14,2 15,1

4.5. Электрические свойства

4.5.1. Удельное электросопротивление

В металлах при ннзких температурах (примерно 10-20 K) удельное электросопротнвление во многом определяется степенью совершенства кристаллов, в том числе н содержанием примесей, н часто величина удельного электросопротивлення при 4,2 K нли отношение электросопротивлений $\rho_{293\text{K}}/\rho_{4,2\text{K}}=r$ служнт критернем содержания примесей в металлах. При температурах выше 300 K электросопротивление определяется в основном характером механизмов рассеяния электронов.

Погрешность определения удельного электросопротивления составляет при низких и средиих температурах обычио 1—2 %, но при при-

ближении к температуре плавлення может достигать 5 %.

Для большенства благородных металлов (за исключением осмня, рутения и иридия) исследовання электросопротивления выполнены на чистых и спектрально чистых металлах. Результаты нсследований электросопротивлення обобщены в табл. 4.11 и 4.12, а также на рис. 4.13 и 4.14.

В табл. 4.11 приведены результаты следующих работ.

Серебро, золото: данные [174, 175]. Палладий: до 500 К данные, усредненные по результатам работ [177] и [183], выше 500 К — [183]. Платина: ниже 300 К данные [185], значение при 300 К усреднено по данным [160, 174, 159], выше 300 К данные, усредненые по работам [159, 160, 174, 177, 184]. Родий: ниже 500 К данные [177] для образцов с г≈200, при более высоких температурах результаты [178, 182].

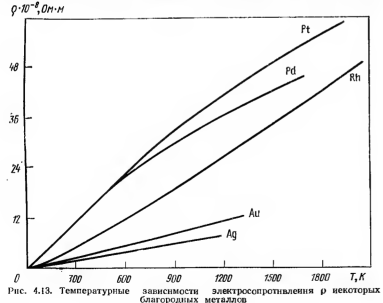
В табл. 4.12 приведены результаты по следующим работам:

ТАБЛИЦА 4.11

ЗНАЧЕНИЯ УДЕЛЬНОГО ЭЛЕКТРОСОПРОТИВЛЕНИЯ (ρ -10⁻⁻⁸, Ом-м) СЕРЕБРА, ЗОЛОТА, ПАЛЛАДИЯ, ПЛАТИНЫ И РОДИЯ [160--175, 178, 182---185]

т, қ	Ag	Au	Pd	Ρi	Rh
50 81 100 150 195 200 250 273 300 400 600 800 1000 1200 1400 1600 1800 2000	0,115 0,304 0,418 0,728 1,03 1,04 1,328 1,465 1,622 2,31 3,58 4,87 6,27 — — — — —	0,4904 1,4392 1,95 2,062 2,45 3,10 4,85 6,75 8,85 11,35 — — —	0,25 2,013 2,634 4,811 — 6,887 8,881 9,765 10,804 14,46 21,09 26,89 31,92 36,21 40,4 45,0 —	0,736 2,090 2,795 4,869 6,729 6,884 8,861 9,765 10,81 14,60 21,85 28,70 35,10 40,89 46,69 51,80 56,52	

Иридий: до 500 К данные [177] для образца с r=86, при более высоких температурах усредненные данные [182] и [160]. Рутений:



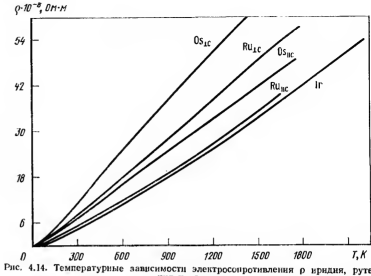


Рис. 4.14. Температурные зависимости электросопротивления р иридия, рутения и осмия

ниже 300 К усредненные данные [176, 177, 180, 181], выше 300 К данные [179] для образцов с r=600. Осмий: выше 300 К данные [159] для

ТАБЛИЦА 4.12 ЗПАЧЕНИЯ УДЕЛЬНОГО ЭЛЕКТРОСОПРОТИВЛЕНИЯ (ρ -10⁻⁻⁸, Ом·м) ИРИДИЯ, РУТЕНИЯ II ОСМИЯ [177, 179—182, 1591

			Рутений			Осмий	
<i>т</i> , к	Иридий -	11 0	тс	поли- кристалл	тс	11 0	поли- кристалл
50 100 150	1,16	0,20 1,08 2,30	0,25 1,55 3,20	0,23 1,36 2,80	_	_	1,95
200 250	3,25 —	3,55 4,70	4,80 6,65	4,30 5,95	 -	_ 	5,49
273 300 400	4,77 5,33 7,39	5,26 5,92 8,05	7,43 8,35 11,70	6,69 7,55 10,3	9,35 12,0 17,3	5,75 7,8 11,4	8,14 10,59 15,3
600 800 1000	11,2 15,2	12,20 16,8	18,20 24,8	16,2 22,1	25,3 34,3	$\frac{17,2}{22,1}$	22,6 30,2
1200 1400	20,1 25,1 31,0	21,7 26,9 32,6	31,6 38,7 45,8	28,3 37,6 41,2	42,8 51,6 59,3	27,0 32,2 37,8	37,5 45,1 52,1
1600 1800 2000	37,0 42,7	38,5	52,1	47,6	65,8	43,9	58,5
2200 2400	48,3 54,4 60,2	_	_	_			=

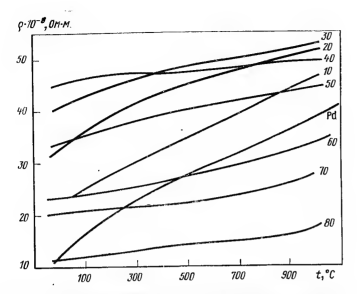


Рис. 4.15. Температурные зависимости электросопротивления ρ сплавов системы Pd—Ag. Цифры у кривых — содержание серебра в сплаве, %

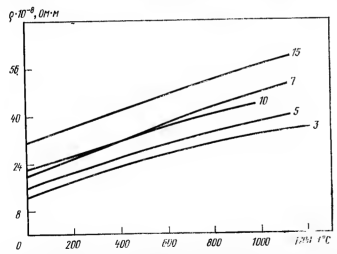
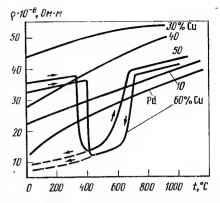


Рис. 4.16. Температурные зависимости электросопротивления ρ сплавов системы Pd—Rh. Цифры у кривых — содержание родия в сплаве, %

образцов с r=20, при 273 K усредненые данные [181] и полученные в лаборатории Н. В. Волкенштейна ($\rho_{\perp}=9,346\cdot10^{-8}~{\rm Om\cdot m}$, $\rho_{\parallel}=5,532\times10^{-8}~{\rm Om\cdot m}$ для образцов с r \approx 1000).

Рис. 4.17. Температурные зависимости электросопротивления р сплавов системы Pd—Си

На рис. 4.15—4.17 представлены температурные зависимости электросопротивления сплавов благородных металлов. Даиные получены Л. И. Чупиной, В. Е. Зиновьевым, В. П. Поляковой, Е. М. Савицким. Образцы выплавлялись из компонентов спектральной чистоты. Погрешность измерения абсолютных значений удельного электросопротивления не превышает 2 %. Электросоп



ротивление сплавов системы Pd — Си вблизи эквиатомного состава (50 и 60 % Cu) зависит от механической предыстории.

4.5.2. Удельная электрическая проводимость

Значения удельной электрической проводимости поликристаллических образцов представлены в табл. 4.13.

ТАБЛИЦА 4.13

ЗНАЧЕНИЯ УДЕЛЬНОЙ ЭЛЕКТРИЧЕСКОЙ ПРОВОДИМОСТИ (о·10⁻⁸ См/м)
ПОЛИКРИСТАЛЛИЧЕСКИХ БЛАГОРОДНЫХ МЕТАЛЛОВ

т. к	Ag	_ Au	Ru	Os	Rh	Ir	Pd	Pt i
50 100 150 200 273 300 400 600 800 1000 1200 1400 1600 1800 2000 2200	8,695 2,392 1,37 0,91 0,689 0,616 0,432 0,279 0,205 0,159 0,142		4,34 0,735 0,357 0,236 0,149 0,097 0,062 0,045 0,025 0,027 0,021			0,862 	1,053 0,380 0,239 0,145 0,1024 0,0926 0,0692 0,0474 0,0372 0,0313 0,0276 0,0248 0,022	1,358 0,358 0,205 0,145 0,1024 0,0925 0,0685 0,0458 0,0348 0,0285 0,0245 0,0214 0,0193 0,0177 0,0169

4.6. Термоэлектрические эффекты в благородных металлах

4.6.1. Термоэлектрические эффекты и формулы связи термоэлектрических коэффициентов

Термоэлектрические эффекты обусловлены существованием взаимосвизи между тспловыми и электрическими процессами и тесно связаны с явлениями рассеяния в проводниках. Исследование этих эффектов позволяет получить информацию об электронной и фононной системах, их взаимодействии с нерегулярностями кристаллической решетки, а также служит одним из методов изучения зонной структуры твердых тел. Основными являются термоэлектрические эффекты Зеебека, Пельтье и

Томсона [186].

Эффект Зсебека [187] заключается в том, что в замкнутой электрической цепи, состоящей из двух различных металлов A и B, контакты которых нмеют различные температуры T_1 н T_2 , возникает термоэлектрическая движущая сила (т. э. д. с.) ΔE . Возникающая в цепи т.э.д.с. зависит только от природы проводников A и B и от разности температур $\Delta T = T_1 - T_2$ и не зависит от формы образца при условии, что размеры образца превышают длину свободного пробега электрона. Величина $S_{AM} = S_A - S_B = \Delta E/\Delta T$ (В·К-1) рассматривается как т. э. д. с. металла A относительно металла B; S_A н S_B — абсолютные т. э. д. с. металлов A и B.

Эффект Пельтье [187] состоит в том, что в месте контакта замкнутой электрической цепи, состоящей из двух металлов A и B, при прохождении электрического тока (I) поглощается или выделяется тспло, которое меняет знак при смене направления тока. Отношение плотности потока тепла Q, выделяемого в единицу времени, к величине I определяет коэффициент Пельтье: $\Pi_{AB} = \Pi_A - \Pi_B = Q/I$ (B), где Π_A и $\Pi_B -$

коэффициенты Пельтье металлов А и В.

Эффект Томсона [187] — выделение или поглощение тенлоты в проводнике с электрическим током, в котором существует исрепад температур. Выделяемое при этом тепло — тепло Томсона — характеризу-

ется коэффициентом Томсопа $\sigma = Q/\Delta TI$ (В·K⁻¹).

В отличие от эффектов Зеебека н Пельтье, которые наблюдаются только между двумя различными металлами (или между двумя частями одного н того же металла, если они находятся в различных состояниях), эффект Томсона наблюдается непосредственно в однородном проводнике.

Между абсолютной т. э. д. с., коэффициентом Пельтье и коэффициентом Томсона существует связь, которая является прямым след-

ствием соотношений Онзагера [188], а именно:

 $\sigma = TdS/dT$; $\Pi = TS$.

Отсюда видно, что, измеряя одну из величии (S, σ и Π), две дру-

гие можно получить путем расчета.

Почти все работы по термоэлектричсским эффектам посвящены исследованию т. э. д. с. как наиболсе простой для измерения и понимания физических причин, обусловливающих ее поведение. Поэтому основное внимание будет уделено этой характеристике.

4.6.2. Методы нзмерения термоэлектродвижущей снлы

Дифференциальный метод [186]. Задается градисит температур ΔT и измеряется $\Delta \mathcal{E}$ ($E = \Delta \mathcal{E}/\Delta T$). Градиент температур выбирается таким образом, чтобы \mathcal{E} в этой области температур менялась незначительно, а величина $\Delta \mathcal{E}$ была достаточно большой для измерений.

Интегральный метод [186]. Один из концов образца поддерживается при постоянной температуре T_0 , а температура другого конца изменяется. Измеряется возникающая т. э. д. с. S(T), дифференцируя которую получают $\mathcal{E}(T)$. Недостатком интегрального метода является его неприменимость в областях температур, где существуют фазовые переходы

В области низких темпсратур, когда ΔS стаповится малой величнной и возникают трудности с созданием требуемого градиента температур, т. э. д. с. получают из измерений термоэлектричсского отношения G [186]. Преимущество этого метода заключается в том, что в области низких температур тепловые измерения осуществить довольно просто и их точность велика, что достигается использованием высокочувствительных германиевых или угольных температур. Для измерения G не требуется знания градиента температур и в отличие от т. э. д. с. G остается постоянной величиной при стремлении температур к нулю. Т. э. д. с. в этом случае рассчитывается по следующей формуле:

S = GLT

ТАБЛИЦА 4.14 ТЕМПЕРАТУРНАЯ ЗАВИСИМОСТЬ АБСОЛЮТНОЙ т.э.д. с. СВИНЦА (S) [189] (ОПРЕДЕЛЕНА ПО ИЗМЕРЕНИЯМ ЭФФЕКТА ТОМСОНА)

· ·	110 1101/123	LINION CITE	101100	TIA
S, 10 ⁶ B·K ¹	Т, Қ	S, 10—6B·K—1	т. К	S. 10 ^{—6} B⋅K ^{—1}
0,000	22,000	-0,760	110,000	-0,606
0,000	23,000	-0,748	120,000	-0,631
-0,200	24,000	-0,735	130,000	-0,656
-0,220	25,000	-0,721	140,000	-0,682
-0,256	26,000	-0,707	150,000	-0,708
-0,298	27,000	-0,694	160,000	$\begin{array}{c c} -0,734 \\ -0,760 \\ -0,785 \\ -0,810 \\ -0,834 \end{array}$
-0,343	28,000	-0,681	170,000	
-0,388	29,000	-0,669	180,000	
-0,433	30,000	-0,657	190,000	
-0,476	32,000	-0,636	200,000	
-0,517	34,000	-0,617	210,000	-0,858
-0,556	36,000	-0,601	220,000	-0,882
-0,593	38,000	-0,587	230,000	-0,904
-0,627	40,000	-0,575	240,000	-0,927
-0,657	42,000	-0,564	250,000	-0,948
-0,684	44,000	-0,555	260,000	-0,969
-0,707	46,000	-0,548	270,000	-0,989
-0,728	48,000	-0,542	280,000	-1,009
-0,745	50,000	-0,537	290,000	-1,028
-0,759	55,000	-0,530	300,000	-1,047
$ \begin{array}{r} -0,770 \\ -0,782 \\ -0,786 \\ -0,784 \\ -0,779 \\ -0,771 \end{array} $	60,000	-0,527	310,000	-1,065
	70,000	-0,531	320,000	-1,084
	80,000	-0,544	330,000	-1,101
	90,000	-0,562	340,000	-1,119
	100,000	-0,583	350,000	-1,136
	0,000 0,000 -0,200 -0,220 -0,256 -0,256 -0,343 -0,388 -0,433 -0,476 -0,517 -0,556 -0,593 -0,627 -0,657 -0,684 -0,707 -0,779 -0,745 -0,779	0,000 22,000 0,000 23,000 -0,200 24,000 -0,220 25,000 -0,256 26,000 -0,343 28,000 -0,388 29,000 -0,433 30,000 -0,556 36,000 -0,556 36,000 -0,593 38,000 -0,627 40,000 -0,657 42,000 -0,707 46,000 -0,728 48,000 -0,745 50,000 -0,759 55,000 -0,782 70,000 -0,786 80,000 -0,784 90,000 -0,779 100,000	S, 10 ⁻⁶ B·K ⁻¹ T, K S, 10 ⁻⁶ B·K ⁻¹ 0,000 0,000 -0,200 -0,200 -0,220 -0,256 -0,256 -0,343 -0,343 -0,388 -0,436 -0,476 -0,556 -0,517 -0,556 -0,593 -0,627 -0,627 -0,657 -0,657 -0,657 -0,657 -0,657 -0,657 -0,657 -0,657 -0,657 -0,657 -0,657 -0,556 -0,593 -0,627 -0,657 -0,556 -0,593 -0,627 -0,657 -0,556 -0,593 -0,627 -0,657 -0,556 -0,593 -0,627 -0,556 -0,593 -0,627 -0,556 -0,593 -0,593 -0,593 -0,593 -0,593 -0,593 -0,557 -0,556 -0,707 -0,556 -0,707 -0,556 -0,707 -0,557 -0,557 -0,557 -0,558 -0,707 -0,707 -0,728 -0,745 -0,745 -0,759 -0,759 -0,782 -0,782 -0,782 -0,784 -0,786 -0,788 -0,786 -0,786 -0,788 -0,78	$ \begin{array}{ c c c c c c c c c c c c c c c c c c c$

ТЕМПЕРАТУРНАЯ ЗАВИСИМОСТЬ т. э. д. с. $S \cdot 10^{-6} \, \text{B} \cdot \text{K}^{-1} \, \text{БЛАГОРОДНЫХ}$ METAILHOR

			META	AJIJIOB				
т, қ	Au [199, 200]	Ag [199, 200]	Pd [199, 201]	Pt [199, 201]	lr [202, 203]	Rh [202, 204]	Ru [202]	[202] sO
10 20 30 40 50 60 70 80 100 250 273 300 400 500 600 700 800 900 1000	+0,07 +0,96 +1,19 +1,15 +1,04 +0,98 +0,94 +0,82 +1,02 +1,34 +1,70 +1,79 +1,94 +2,86 +3,18 +3,63 +3,77 +3,85	+0,34 +0,85 +1,17 +1,19 +1,15 +1,06 +0,96 +0,89 +0,73 +0,82 +1,05 +1,30 +1,38 +1,51 +2,08 +2,82 +3,72 +4,72 +5,77 +6,85 +7,96	+0,4 +1,6 +2,7 +3,65 +4,3 +4,47 +4,2 +3,7 +2,0 -1,63 -4,85 -8,91 -9,00 -16,03 -19,06 -22,09 -25,12 -28,15 -31,18	+0,6 +2,3 +3,95 +5,0 +5,8 +5,5 +4,29 +1,32 -1,27 -4,38 -4,45 -5,28 -7,83 -9,89 -11,66 -13,31 -14,88 -16,39 -17,86	$\begin{array}{c} -0.08 \\ -0.11 \\ -0.03 \\ +0.04 \\ +0.13 \\ +0.28 \\ +0.44 \\ +0.57 \\ +0.73 \\ +0.77 \\ +0.64 \\ +0.35 \\ +0.32 \\ +0.20 \\ 0 \\ -1.1 \\ -2.0 \\ -2.1 \\ -2.3 \end{array}$	-0,33 -0,24 -0,18 -0,11 +0,11 +0,35 +0,54 +0,75 +0,58 +0,48 +0,45 +0,30 +0,20 0 -0,1 -0,20		
1100 1200 1300 1400 1500 1600 1700	+3,88 +3,86 +3,78 - - - -	+9,06 +10,15 — — — — —	-34,21 -37,24 -40,27 -43,30 -46,32 -49,36 -52,39	$\begin{array}{c} -19,29 \\ -20,69 \\ -22,06 \\ -23,41 \\ -24,70 \\ -26,06 \\ -27,35 \end{array}$	-2,5 -2,8 -3,2 -3,7 -4,6 -5,5 -7,2	$ \begin{array}{c c} -0,25 \\ -0,30 \\ -0,40 \\ -0,70 \\ -1,10 \\ -1,70 \\ -2,60 \end{array} $	-4,7 -5,4 -6,1 -7,0 -7,6 -8,3 -8,9	-5,8 -6,6 -7,1 -7,8 -8,3 -9,1 -9,9

где L — число Лоренца.

Т. э. д. с. также определяют измерением эффекта Томсона путем интегрирования уравнения $\sigma = TdS/dT$.

интегрирования уравнения σ=1аэ/а1.
Вопросы, связаниые с техникой измерения т. э. д. с. в твердой фазе, рассмотрены в работах [186 и 190], в жидкой фазе — в обзоре [191]. При измерении т. э. д. с. интегральным и дифференциальным методами за эталон берут т. э. д. с. чистого свинца. Это обусловлено тем, что, во-первых, ииже 7,2 К свинец становится сверхпроводником, т. э. д. с. которого равна нулю, во-вторых, технология получения чистого свинца довольно проста и, в-третьих, т. э. д. с. свинца слабочувствительиа к иаличию малых добавок примесей [192].

Термоэлектродвижущая сила при различных температурах и сте-пенях деформации приведена в табл. 4.14—4.17.

TEMITE	ТЕМПЕРАТУРНАЯ	зависимость	ГЬ т.э.д.с.	- 1	оторых в	ылагороді	HDIX MET	аллов 1	іри низі	НЕКОТОРЫХ БЛАГОРОДНЫХ МЕТАЛЛОВ ПРИ НИЗКИХ ТЕМПЕРАТУРАХ	ATYPAX
Металл		Кристалло- графическая			S.10—8	S.10-8, В.К-1 при 7, К	т, К			Метод измерения	Литерату- ра
		ориентация	0,04	1	1,5	2	4	22	9		
Ag	3 270 2 785 2 530 10 400 8 200 333	001 111 Поликр. "	111111	1110.0	111111	++++1 31,000 4,004	++++ 1,23,2 37,00 1,00	+++ 23,9 6,4,10,1	++++ 2,6,4,4,1,0,0,0,0,0,0,0,0,0,0,0,0,0,0,0,0,0	Дифф.	[193] [193] [194] [194]
Au	1 400 1 190 880	* * *	111	111	111	+40	-70 -30 0	111		Дифф. * *	[195] [195] [195]
Ρt	6 000 5 000 100	* * *	110 6 13	-3 0 0	+1720	40 +10	111	111	111	, Murerp. ,	[196] [196] [196]
Pd	1 127 335 136 170	* * * *	10,5	+ + + 5,2,5	-7.5 +6.25 +5.25	17 14 10,5 7	1111	1111	1111	* * * *	[197] [197] [197] [197]
Ru	3 000	1000	١	1	1	١	+25	l	1	Дифф.	[198]

ТЕМПЕРАТУРНАЯ ЗАВИСИМОСТЬ т. э. д. с. СЕРЕБРА ПРИ РАЗЛІНЧНОЙ СТЕПЕНИ ДЕФОРМАЦИИ [193]

Степень	_	S-10	—8, в. K—1 прн	<i>T</i> , K
деформации	·	4	6	8
	3270 2500 1600 980 625	+2,2 $+1,9$ $+1,6$ $+1,6$ $+1,6$	+2,6 $+4,0$ $+4,2$ $+4,0$ $+4,0$	$ \begin{array}{c c} 0 \\ +4.8 \\ +6.5 \\ +7.2 \\ +7.2 \end{array} $

 Π р н м е ч а н и е. D1—D4 — обозначение степени деформации, обеспечипающей соответствующее остаточное электросопротивление.

4.7. Эмиссионные и вторичноэмиссионные свойства

Основные методы определения работы выхода электронов

Согласно современным представлениям работа выхода электрона состоит из двух частей: внутренней, зависящей только от объемных свойств материала, и виешней, зависящей от внутренней структуры материала и состояния его поверхности. Несмотря на исключительную чувствительность работы выхода электронов к состоянию поверхности, определяющим является электронная структура твердого тела. Электронная структура обусловливает особенности строения приповерхностных слоев атомов, которые и осуществляют эмиссию электронов.

Таким образом, работа выхода может быть определена из комплекса многочисленных физико-химических свойств. На основании теоретических методов (ТМ) работа выхода определялась в зависимости от атомного номера, атомного объема, коэффициента сжимаемости, энергии кристаллической решетки, первого иоиизационного потенциала атома и плотности упаковки атомов, поверхностного натяжения, электроотрицательности, потенциала нулевого заряда и атомного радиуса, перенапряжения водорода, энергии активации высокотемпературного окисления мсталлов, а также поверхностного напряжения и др.

Экспериментальные методы определения работы выхода отличаются в основном способами эпергетического возбуждения электрона. Фактические величины работы выхода электронов, получаемые при использовании различных методик, значительно отличаются друг от друга, поэтому выбор величины иногда затрудиителен. Многие авторы оценивают достоверность экспериментальных значений их близостью к теоретическим значениям.

Термоэлектронный метод (ТЭ) основан на явлении испускания электронов с поверхности материала при иагревании. Плотность потока электронов зависит от величины работы выхода н температуры нагрева. Основные параметры связаны уравнением Ричардсона—Дэшмана: $j=i/S=(1-r)A_0T^2\exp\left(-e\phi/kT\right)$, где j— плотность тока термоэмиссии; i— полный ток катода; S— площадь катода; коэффициент $A_0=120,4$ $A/(cm^2 \cdot c^2)$; (1-r)— средний коэффициент пронидаемости барьера на границе твердое тело—вакуум; r— средний коэффициент электронов от этого барьера; ϕ — истинная работа выхода.

Для вычисления работы выхода применяют метод «полного тока» и метод «прямых Ричардсона». Особенности обоих методов расчета и

физико-химия термоэмиссионных материалов достаточно полно наложе-

ны в работе [205].

Рентгеновский метод (РЭ) заключается в том, что эмиттированные с катода электроны при достижении анода дают спектр тормозного излучения. Работу выхода электрона для исследуемого катода определяют нутем сравнения с эталонным катодом с известной ф. Материал анода остается иеизменным. Получаемые во время эксперимента изохроматы чувствительны к развости уровней Ферми [206].

Калориметрический метод (КМ) позволяет определять работу выхода электрона по величине энергии, уносимой эмиттирующими электронами при нагреве катода. Уравнения для расчета приводятся в ра-

боте [207].

Эффузионный метод (ЭФ) считается наиболее надежным для определения работы выхода электрона. В нем используется температурная зависимость равновесного давления электрониого газа над эмиттером. Равновесие между эмиссией и коиденсацией термоэлектронов наступает при наличии над поверхностью эмиттсра электроиного газа определеной плотности. Термодинамическое рассмотрение системы эмиттер—равновесный электронный газ дает возможность получить уравнение Ричардсона—Дэшмана.

По методу поверхностной ионизации (ПИ) работу выхода электрона измеряют в процессе термически равновесной десорбции атомов или молекул с поверхности твердого тела в виде положительных или отрицательных понов. При положительной поверхностной ионизации происходит тепловая десорбция атомов металлов (Li, Na, K, Rb, Cs), идсорбированных иа поверхности тугоплавких металлов в виде положительных ионов.

Фотоэлектронный метод (ФЭ) основан на опредслении красной

границы фотоэффекта при облучении эмиттера светом.

Метод контактной разности потенциалов (КРП) позволяет определить работу выхода электронов на основании изучения разности потенциалов между катодом и анодом с известной работой выхода.

Автоэлектронный метод (АЭ) основан на определении величипы тока, возникающего при воздействии сильного ускоряющего электрического поля у поверхности катода.

Работа выхода электронов поликристаллов

Изучению величны работы выхода электронов в поликристаллах благородных металлов посвящено большое количество как теоретических, так и экспериментальных работ. Ниже приводятся усредненные рекомендуемые значения работы выхода электронов, эВ [207, 139]: Au 4,3, 4,25; Ir 4,7, 5,4; Ag 4,3, 4,31; Rh 4,75, 4,8; Pt 5,32, 5,39; Ru 4,6; Pd 4,8, 4,99; Os 4,7, 4,8.

Работа выхода электронов монокристаллов

Металлам в монокристаллическом состоянии присуща анизотрония свойств. Работа выхода электронов — наиболсе чувствительная к анизотронии характеристика. Изучение анизотронии работы выхода электронов наиболее широко распространилось в последнис 25—30 лет, когда появились новыс методы высокотемпературной вакуумной плавки, позволившие получать туговлавкие материалы в монокристаллическом состоянии. Величны анизотронии работы выхода для некоторых металлов может достигать значительной величины (25—30 %) [208]. Явление анизотронии работы выхода электронов имсст большое значение для практических целей при использовании монокристаллов в электронных приборах и термоэмнссионных преобразователях энергии (табл. 4.18).

ТАБЛИЦА 4.18 РАБОТА ВЫХОДА ЭЛЕКТРОНОВ МОНОКРИСТАЛЛОВ [205, 207, 209]

Иидекс гранн	Работа выхода ф. эВ	Метод определения	Примечание
		Золото	
{100}	4,02	ФЭ	Lawrence Branch
{111}	4,12	ФЭ	Напыленные пл е нки
		Серебро ·	
{100}	4,3	ФЭ	Напыленные пленки
{100}	4,62±0,03	КРП	Средняя ф. КРП относи
{100}	4,79	КРП	тельно W КРП относит ел ьно Ва
{100}	4,81±0,01	ФЭ	1
{111} {111}	3,98 4,75±0,01	ФЭ ФЭ	Напыленные пленки
{111}	4,751.0,01	Ψ3	1
		Платин а	
{111}	4,54	TM	TH smarran No
$\{111\}\ \{111\}$	$4,77\pm0,1$ $4,82\pm0,05$	ПИ ПИ	ПИ атомов Na ПИ атомов К
{111}	5,79	TЭ	-
{210}	5,1	ТЭ	В парах Сѕ
	ε-фаза	{Mo — 65 % (ат.) Rh]
{0001}	4,87	ТЭ	<u> </u>
$\{10\overline{1}2\}$	4,46	ТЭ	
$\{11\overline{2}4\}$	4,30	ТЭ	
{1124}	4,30	ТЭ Ири∂ий	
{100}	5,2	<i>Ири∂ий</i> ТМ	-
{100} {100}	5,2 5,37±0,05	<i>Иридий</i> ТМ ТЭ	Эффективная ф
{100} {100} {100}	5,2 5,37±0,05 5,50±0,05	<i>Иридий</i> ТМ ТЭ ТЭ	
{100} {100} {100} {100}	5,2 5,37±0,05 5,50±0,05 4,84	<i>Ири∂ий</i> ТМ ТЭ ТЭ ТМ	Mer од прямой Ричард
{100} {100} {100}	5,2 5,37±0,05 5,50±0,05	<i>Иридий</i> ТМ ТЭ ТЭ	Метод прямой Ричард сона — —
{100} {100} {100} {100} {111} {111}	5,2 5,37±0,05 5,50±0,05 4,84 5,56 5,74±0,06	<i>Иридий</i> ТМ ТЭ ТЭ ТМ ТМ ТЭ	Метод прямой Ричард сона — —
{100} {100} {100} {100} {111} {111} {111}	$5,2$ $5,37\pm0.05$ $5,50\pm0.05$ $4,84$ $5,56$ $5,74\pm0.06$ $5,79\pm0.03$	<i>Иридий</i> ТМ ТЭ ТЭ ТМ ТМ ТМ	Метод прямой Ричард сона — — Метод прямой Ричард сона —
{100} {100} {100} {100} {111} {111}	5,2 5,37±0,05 5,50±0,05 4,84 5,56 5,74±0,06	<i>Иридий</i> ТМ ТЭ ТЭ ТМ ТМ ТЭ	Метод прямой Ричард сона — — Метод прямой Ричард сона —
{100} {100} {100} {100} {111} {111} {111}	$5,2$ $5,37\pm0.05$ $5,50\pm0.05$ $4,84$ $5,56$ $5,74\pm0.06$ $5,79\pm0.03$	<i>Иридий</i> ТМ ТЭ ТЭ ТМ ТМ ТМ	Метод прямой Ричард сона — — Метод прямой Ричард сона — Метод прямой Ричард
{100} {100} {100} {100} {111} {111} {111}	$5,2$ $5,37\pm0.05$ $5,50\pm0.05$ $4,84$ $5,56$ $5,74\pm0.06$ $5,79\pm0.03$	Иридий ТЭ ТЭ ТМ ТМ ТЭ	Метод прямой Ричард сона — — Метод прямой Ричард сона — Метод прямой Ричард
{100} {100} {100} {100} {111} {111} {111} {111}	$5,2$ $5,37\pm0,05$ $5,50\pm0,05$ $4,84$ $5,56$ $5,74\pm0,06$ $5,79\pm0,03$ $5,80\pm0,03$	Иридий ТМ ТЭ ТЭ ТМ ТМ ТЭ ПИ ТЭ	Метод прямой Ричард сона — — Метод прямой Ричард сона — Метод прямой Ричард

Иидекс грани	Работа выхода φ. эВ	Метод определения	Примечание
		Осмий	
{0001} {1010}	5,59 5,34	} TM	

Работа выхода электронов сплавов и соединений

Изменение эмиссионных свойств сплавов зависит от типа диаграмм состояния и состава сплава.

В настоящее время изучение эмиссионных свойств сплавов еще не достигло по объему и степени обобщения результатов уровня изучения эмиссионных свойств чистых металлов. Учитывая перспективность исследований свойств сплавов, приведены имеющиеся сведения по изучению эмиссионных свойств сплавов и соединений с благородными металлами (табл. 4.19, рис. 4.18—4.20).

Вторичноэмиссионные свойства

Испускание электронов твердым телом при облучении его поверхности потоком электронов называется вторичной электронной эмиссией. Основная характеристика вторичноэмиссионных свойств вещества — зависимость коэффициента вторичной электронной эмиссии от энергии электронов первичного пучка $\sigma = f(E_p)$. Он определяется соотношением тока вторичных электронов к току первичных: $\sigma = l_2/l_1$. Коэффициент вторичной электронной эмиссии является суммарной величиной ко-

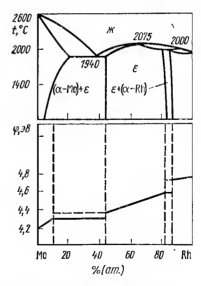


Рис. 4.18. Диаграмма состояння системы Мо—Rh и работа выхода электронов при T=1700 K

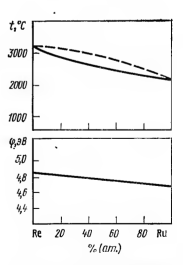
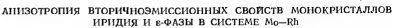


Рис. 4.19. Диаграмма состояния системы Re—Ru и работа выхода электронов при $T=1700~{
m K}$



Металл или		Пло	оскости мо	иокристал.	ла	Поли-
соединенне	Параметры	(100)	(110)	(11	1)	кристалл
Ir	$\sigma_{ ext{max}} \ E_{pm}, \ ext{9B} \ \eta_{ ext{max}} \ E_{pm}^{ ext{II}}, \ ext{9B}$	2,11 650 0,67 1200	1,95 650 0,49 1050	1,8 68 0,4 130	50 45	1,80. 800 —
		(0001)	(1010)	(1120)	(1124)	
є-фаза (65 % Rh)	$\sigma_{ ext{max}} \ E_{pm}$, ${}_{ ext{9} ext{B}}$	1,65 660	1,68 560	_	1,75 520	1,6 400



119

ВТОРИЧНОЭМИССИОННЫЕ СВОЙСТВА НЕКОТОРЫХ ПОЛИКРИСТАЛЛИЧЕСКИХ МЕТАЛЛОВ И СОЕДИНЕНИЙ БЛАГОРОДНЫХ **МЕТАЛЛОВ**

Металл или соединение	σ _{max}	<i>Е_{рт},</i> эВ	<i>U</i> _{кр} , в
σ-фаза (Nb+37Ir) ε-фаза (Mo+49Rh) Mo+68Rh Mo+80Rh Rh	1,60 1,54 1,60 1,66 1,7	550 400 400 400 600	115 105 95

ТАБЛИЦА 4.22 КОЭФФИЦИЕНТ ВТОРИЧНОЙ ЭЛЕКТРОННОЙ ЭМИССИИ СПЛАВОВ

БЛАГОРОДНЫХ МЕТАЛЛОВ С ЛАНТАНОМ, БАРИЕМ И ТОРИЕМ

Химический состав	Фазовый состав	σ_{\max}	
сплава, % (ат.)	сплава	основной фазы	сплава
Pt+0,5La Ir+0,5La Os+0,5La Pt+2Th Ir+2Th Os+2Th Pt+2Ba Pd+2Ba	$\begin{array}{c} Pt+Pt_5La\\ Ir+Ir_2La\\ Os+Os_2La\\ Pt+Pt_2Th\\ Ir+Ir_5Th\\ Os+Os_2Th\\ Pt+Pt_5Ba\\ Pd+Pd_5Ba\\ Rh+Rh_9Ba\\ \end{array}$	1,80 1,80 1,80 1,80 1,80 1,80 1,80 1,70	1,73 2,47 2,20 1,57 2,00 2,07 3,60 2,60 2,40

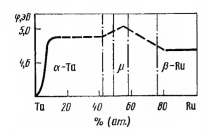


Рис. 4.20. Работа выхода электронов сплавов системы Та-Ru

ТАБЛИЦА 4.19 РАБОТА ВЫХОДА ЭЛЕКТРОНОВ СПЛАВОВ И СОЕДИНЕНИЙ БЛАГОРОЛНЫХ МЕТАЛЛОВ

эффициентов упругого отражения (г), неупругого отражения (п) и

истинно вторичной эмиссии (δ).

Зависимость коэффициентов эмиссии от энергии первичных элект-

ронов: $\sigma(E_p)$, $\eta(E_p)$, $\delta(E_p)$, $r(E_p)$.

благородных металлов изучены крайне мало. Имеющиеся литера-

турные данные [205] приводятся

Вторичноэмиссионные

в табл. 4.20, 4.21.

	ьлагородных	METAJIJIOB	
Состав сплава, % (ат.)	Работа выхода ф, эВ	Температура, Қ	Метод определення
Pd-2Ba Rh-2Ba Os-0,5La Os-2Th 1r-0,5La 1r-8,12La	$\begin{array}{c} 2,50 \\ 2,2 \\ 2,61 \pm 6 \cdot 10^{-5} & T \\ 3,08 \\ 2,63 + 4 \cdot 10^{-5} & T \\ 2,57 \end{array}$	1300 1300 — 1600 — 1100—1500	TƏ TЭ TЭ TЭ TЭ TЭ
1r—11,95Ce 1r—11,88Pr Ir—10,4Nd Ir—7,5Sm Ir—2Th Pt—24,9C	2,57 2,55 2,60 2,54 3,84+4·10-5 T 4,6		TЭ TЭ TЭ TЭ TЭ TЭ
Pt—1,8Ba Pt—2Ba Pt—Ca Pt—Sr Pt—Ba	3,5 2,2 3,0 2,3 2,2	1300 	AЭ ТЭ ТЭ ТЭ ТЭ
Pt—0,5La Pt—2Th Au—2Ba Au—Pt*1 Au—Pt*2	$\begin{array}{c} 3,98 + 2 \cdot 10 - 5 & T \\ 3,9 + 6 \cdot 10 - 5 & T \\ 2,2 \\ 5,36 \rightarrow 5,45 \\ 5,42 \rightarrow 5,58 \end{array}$	 100 	ТЭ ТЭ ТЭ ФЭ ФЭ
Au — Pt^{*3} $AuBa_5$ $AuBa_5$ Au_2Ba Au_5Ba	$5,36\rightarrow5,75$ $3,18\pm0,11$ $3,19\pm0,05$ $4,0$ $3,3$	_ _ _ _	ФЭ ФЭ КРП АЭ АЭ
	1		

^{*1} Измененне состава сплава в виде пленки от 11 до 95 % (ат.) Ан. Ан испаряется на Pt.

^{*2} Изменение состава сплава в виде пленки от 15 до 88 % (ат.) Pt. Одновременно испаряются Pt и Au.

^{*8} Изменение состава сплава в виде пленки от 12 до 93 % (ат.) Pt. Pt испаряется на Аи.

Легирование платиновых металлов химически активными элементами значительно повышает максимальный коэффициент вторичноэлектронной эмиссии, что можно объяснить присутствием окислов активных элементов, образующихся при плавке. Результаты, полученные Дюбуа Б. Ч. и др. на благородных металлах с добавками лантана, тория и бария, приводятся в табл. 4.22.

4.8. Оптические свойства

Оптические свойства изотропного металла описываются показателем преломления n и показателем поглощения k, которые определяют фазу и поглощение плоской световой волны, распространяющейся внутри металла:

$$\vec{E}(t, x) = \vec{E}_0 \exp \left\{ -i\omega \left[t - \frac{x}{c} (n + ik) \right] \right\},$$

где \vec{E} — электрическое поле световой волны на глубине x от поверхности; ω , c — циклическая частота и скорость световой волны соответственно; N=n+ik — комплексный показатель преломления.

Одноосные кристаллы характеризуются двумя показателями преломления n_{\perp} , n_{\parallel} и двумя показателями поглощения k_{\perp} , k_{\parallel} соответ-

ственно для направлений $\overrightarrow{E} \perp \overrightarrow{c}$ и $\overrightarrow{E} \parallel \overrightarrow{c}$ (\overrightarrow{c} — кристаллографическая ось). Наибольшую точность в определении n и k дают поляриметрические методики, в которых измеряют отношение амплитуд и разность фаз отраженного света s- и p-поляризации [210].

Отражательная способность R при нормальном падении света на металл связана с комплексным показателем преломления N соотношением

$$R = \left| \frac{N-1}{N+1} \right|^2 = \frac{(n-1)^2 + k^2}{(n+1)^2 + k^2}$$

и может быть рассчитана из значений n и k или измерена непосредственно из отношения интенсивностей падающей волны к отраженной [211].

Доля падающего излучения, необратимо поглощаемого металлом, называется поглощательной способностью A. Для непрозрачных объектов справедливо уравнение (A+R)=1. Тело, способное поглощать все падающее иа него излучение, называется абсолютно черным. По определению для абсолютно черного тела при любой температуре T и

всех длинах волн $\lambda A(\lambda, T) = 1$.

Излучательная способность определяется отношением плотности потока теплового излучения тела при данной температуре W(T) к плотности потока теплового излучения абсолютно черного тела при той же температуре $W_0(T)$ и согласно закону Кирхгофа равна поглоща-

тельной способности этого тела: $\varepsilon = W(T)/W_0(T) = A$.

Различают интегральную излучательную способность ε (тепловой поток испускается во всем интервале длин волн от $\lambda=0$ до $\lambda=\infty$) и спектральную излучательную способность $\varepsilon(\lambda)$ [тепловой поток испускается в узком интервале длин волн от λ до $(\lambda+d\lambda)$]. Если излучение происходит по нормали к поверхности тела, излучательную способность называют нормальной $\varepsilon_{\rm H}$. Как и поглощательная способность A, она может быть рассчитана из значений оптических постоянных по формуле $\varepsilon_{\rm H}=4n/[(n+1)^2+k^2]$ или измерена экспериментально [212]. Данные о полусферической излучательной способности, представляющей интерес для практики, можно найти в работе [212].

ОПТИЧЕСКИЕ ПОСТОЯННЫЕ И ОТРАЖАТЕЛЬНАЯ СПОСОБНОСТЬ БЛАГОРОДНЫХ МЕТАЛЛОВ ПРИ КОМНАТНОЙ ТЕМПЕРАТУРЕ

Литература, примечание	R, %	k	n	λ, мкм
	Ag			·
3], пленка	26,6 17,6 82,7 93,8 96,2	1,33 1,01 1,23 2,03 3,05	1,27 1,56 0,119 0,082 0,103	0,247 0,300 0,350 0,400 0,500
4], пленка толициной <i>d</i> = 0,7÷1,1 мкм; пяриметрический метод	97,9 98,6 98,7 98,7 98,7 98,8 98,8 98,8 98,9 98,9	6,81 13,6 20,3 26,9 33,2 39,4 45,3 50,9 56,0 60,7 64,8 67,8	0,25 0,68 1,38 2,34 3,52 4,87 6,31 7,86 9,36 10,8 12,0	1,0 2,0 3,0 4,0 5,0 6,0 7,0 8,0 9,0 10,0 11,0
	Au .			,
5], пленка толщиной <i>d=</i>),0185÷0,05 мкм	34,2 38,6 38,4 41,0 44,6 93,1 97,1 97,6	1,63 1,89 1,87 1,96 1,83 3,27 4,10 5,08	1,33 1,53 1,50 1,46 1,04 0,21 0,13 0,16	0,246 0,300 0,350 0,410 0,490 0,60 0,70 0,81
6], пленка толщиной d =),5 \div 1,0 мкм; поляриметри ский метод	98,1 98,9 98,9 99,0 99,0 98,9 99,0 99,1	6,71 13,9 21,0 27,9 35,2 41,7 54,6 67,5 80,5	0,224 0,546 1,17 2,04 3,27 4,70 7,82 11,5 15,4	1,0 2,0 3,0 4,0 5,0 6,0 8,0 10,0 12,0
	Ru			
1], монокристалл электролированцый; поляриметриченй метод, $(\overrightarrow{E} \perp \overrightarrow{c})$	71,1 75,0 72,0 69,3 70,8	3,06 3,32 4,27 4,53 5,14	0,95 0,92 1,84 2,54 3,25	0,265 0,302 0,404 0,500 0,600

Литература, примечание	R. %	k	n	λ, мкм
	67,2 63,8 61,2 60,3 85,2 92,4 96,4 96,1 94,6 94,6 95,4 96,1 97,0	4,92 4,41 4,03 3,90 6,50 9,81 14,3 17,4 20,8 23,3 30,2 38,0 50,0	4,18 4,41 4,32 4,30 1,88 2,00 1,90 3,07 6,58 8,60 12,6 17,6 22,7	0,700 0,800 0,900 1,0 1,5 2,0 2,5 3,0 4,0 5,0 7,0 10,0
•	Os			
[222], монокристалл электро полированный; поляриметры ческий метод, $(E \perp c)$	66,8 67,7 65,9 61,4 63,1 64,7 62,2 53,2 43,9 38,9 45,1 61,0	3,63 3,91 4,02 3,87 4,10 4,42 3,96 2,10 1,58 1,76 2,44 3,32	1,70 1,92 2,31 2,96 3,09 3,54 5,62 5,59 4,32 3,31 2,47 1,89	0,248 0,265 0,280 0,302 0,365 0,400 0,500 0,600 0,700 0,800 0,900 1,00
•	Rh			
[219], поликристалл механически полироваиный; поляры метрический метод	67,9 67,0 75,4 73,3 73,1 75,6 80,3 81,5 82,3	2,22 2,42 3,17 3,55 4,03 4,56 5,30 5,91 6,39	0,60 0,73 0,82 1,15 1,52 1,72 1,76 2,04 2,29	0,265 0,302 0,365 0,400 0,500 0,600 0,700 0,800 0,900
	82,9 87,1 91,3 94,1 95,3 95,4 96,2 96,9	6,80 9,05 11,9 14,5 17,3 20,1 24,0 31,3	2,51 3,20 3,50 3,40 3,79 5,03 6,02 8,40	1,0 1,5 2,0 2,5 3,0 4,0 5,0 7,0

λ, мкм	n	k	R, %	Литература, примечание
10,0 14,0 18,0	12,8 17,8 21,7	42,8 56,4 64,0	97,5 98,0 98,1	
	•	•	Ir	
0,302 0,404 0,500 0,600 0,700 0,800 0,900 1,00 1,5 2,0 2,5	1,42 1,60 1,95 2,42 2,65 2,90 3,00 3,18 3,70 3,84 4,51	2,81 3,48 4,10 4,60 5,00 5,40 5,90 6,28 8,84 11,2 13,9	58,7 66,1 69,4 70,5 72,3 73,9 76,4 77,6 85,2 89,7 91,9	[220], поликристалл механически полированный; поляриметрический метод
3,0 3,5 4,0 5,0 7,0 8,0 10,0 12,0 15,0	5,28 6,00 6,50 7,77 10,1 11,1 12,3 14,5 18,6	16,4 18,2 21,0 25,2 32,5 35,5 42,0 48,9 59,0	93,2 93,7 94,8 95,6 96,6 96,9 97,5 97,8 98,1	
1,0 2,0 3,0 4,0 5,0 6,0 7,0 8,0 9,0	2,8 8,7 4,5 4,0 6,5 8,3 10,0 11,5 13,2	6,2 14,0 14,1 15,8 19,0 22,7 24,7 27,0 29,5	Pd	[217], поликристалл электрополированный; поляриметрический метод; сняты с графиков
			Pt	
0,265 0,302 0,404 0,500 0,600 0,700 0,800 0,900 1,00	0,94 1,18 1,44 1,76 2,03 2,34 2,64 2,97 3,06 4,20	1,96 2,23 2,98 3,59 4,10 4,62 5,12 5,55 6,06 7,73	50,6 51,5 61,2 65,6 68,8 71,2 73,2 74,5 76,9 80,6	[218], поликристалл механиче- ски полированный; поляримет- рический метод

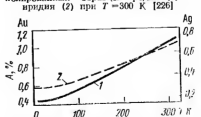
λ, мкм	n	k	R, %	Литерат у ра, при ме чание
2,0 3,0 4,0 5,0 7,0	4,74 4,73 5,60 7,57 9,75	8,87 12,3 16,0 20,2 24,9	83,0 89,7 92,5 93,7 94,7	
		Au-	-51 % (ат.	.) Cu
0,265 0,302 0,400 0,500 0,600 0,700 0,800 0,900 1,00	1,14 1,33 1,26 1,20 0,65 0,63 0,72 0,79 0,84	1,68 1,71 2,05 2,38 2,95 3,93 4,70 5,37 5,91	38,4 36,3 45,9 54,3 77,2 86,1 88,5 90,1 91,2	[223], поликристалл механиче ски полированный; поляримет рический метод
		Pd-	-50 % (ат.	.) In
0,248 0,280 0,302 0,400 0,500 0,600 0,700 0,800 0,900 1,5 2,0 3,0 4,0 5,0 7,0 8,0 10,0	1,26 1,37 1,46 1,46 1,55 0,89 0,53 0,29 0,22 0,37 1,43 1,95 4,10 4,70 5,90 9,80 12,4 15,2 33,8	1,57 1,50 1,55 1,96 2,02 2,00 2,83 3,51 4,03 5,10 9,83 13,1 18,5 22,7 26,8 34,8 39,0 50,1 81,7	33,4 30,3 30,9 41,0 41,4 53,0 79,6 91,7 95,7 95,7 95,5 96,6 96,9 97,1 97,2 97,8 98,3	[224], монокристалл электро полированный, 8° от (100) поляриметрический метод
		Rh —	48 % (ат.) Fe
0,302 0,400 0,500 0,600 0,800 1,0 1,5 2,5	0,92 1,22 1,60 2,00 2,62 3,20 4,50 6,40	2,33 2,96 3,42 4,09 5,02 5,64 6,90 9,16	59,6 64,4 65,3 68,9 72,6 74,1 76,9 81,5	[225], поликристалл механиче- ски полированный; поляримет- рический метод

λ, мкм	n	k	R, %	Литература, примечание
5,0 8,0 10,0 15,0 15,0	10,3 13,6 15,7 17,4 19,9 20,8	12,8 15,8 17,2 18,9 21,7 22,9	85,9 88,3 89,1 90,0 91,2 91,8	•

В металлах в процессах оптического поглощения, отражения и излучения участвует только тонкий поверхностный слой $\simeq 15 \div 100$ нм, поэтому физико-химическое состояние поверхности и ее зеркальность заметно влияют на все оптические характеристики. Ввиду этого в табл. 4.23—4.25 везде указан способ приготовления зеркальной поверхности образцов.

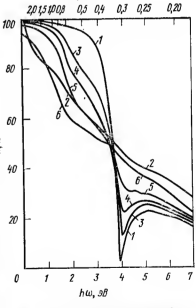
Все оптические характеристики зависят от длины световой волны и температуры. Их спектральные зависимости определяются электронно-





полированных образцов родия (1) и

Рис. 4.22. Температурная зависимость поглощательной способности A моиокристаллического золота (1) и поликристаллического серебра (2) при $\lambda = -2.6$ мкм [227]



 λ , MKM

Рис. 4.23. Отражательная способность R Ag, Pd и сплавов Ag—Pd при T = 293 K: 1 — Ag; 2 — Pd; 3 — 10 % (ат.) Pd; 4 — 20 % (ат.) Pd; 5 — 30 % (ат.) Pd; 6 — 50 % (ат.) Pd [228]

ТАБЛИЦА 4.24

ИНТЕГРАЛЬНАЯ ИЗЛУЧАТЕЛЬНАЯ СПОСОБНОСТЬ

<i>т</i> , қ	ε	Т, Қ	3
Au	[229]	Rh	[212]
600 800	0,02—0,03 [212] 0,029 0,052 0,080	900 .1000 1100 1200 1300 1400 1600	0,053 0,059 0,066 0,073 0,079 0,086 0,100
1000 1200 1400 1500 1600 1700 1800	0,107 0,129 0,146 0,154 0,162 0,168 0,174	Pd 1000 1100 1200 1300 1400	[212] 0,089 0,101 0,113 0,126 0,138
2000	0,184	1500 1600	0,150 0,162

энергетическим спектром металлов и несут информацию о распределении электронных состояний в зонных спектрах металлов и параметрах электронов проводимости (рис. 4.21-4.23).

Оптические постоянные n, k, отражательная способность R, поглощательная способность A и излучательная способность ϵ — безразмерные величины. Экспериментальная точность определения их абсолютных значений составляет 2-6% (n, k), 1-5% (R, A) и 2-10% $[\epsilon(\lambda), \epsilon]$.

ТАБЛИЦА 4.25 СПЕКТРАЛЬНАЯ ИЗЛУЧАТЕЛЬНАЯ СПОСОБНОСТЬ

λ, мкм	Т, К	ε (λ)	Литература
		Ag	
0,66	1000—2000		[230], снято с графика
		Au	
0,66	1100-2000	0,130,15	[230]

λ, мкм	т, қ	ε (λ)	Литература
0,4	323 1273	0,70 0,69	1
,5	323	0,60	
0,6	1273 323	0,57 0,19	 [231], снято с графика
0,7	1273 323	0,25 0,12	Lory came a spagame
0,8	1273 323	0,14 0,10	
	1273	0,12	,
		Pd	
0,65	1000	0,400	[212]
	1100 1200	0,387 0,373	
	1300 1400	0,360 0,346	
	1500 1600	0,333 0,319	
	1700	0,306	1
		Pŧ	
0,66	1200 1400	0,283 0,287	1
	1500	0,289 0,291	[232]
	1600 1700	0,293	
	1800 1900	0,295 0,297])
0,4	323	0,54	}
	1273 1473	0,57 0,58	
0.0	1673 323	0,60 0,32	[231]
8,0	1273	0,35	
	1473	0,39	'
		Rh	
0,66	1350	0,260	[233]
	1450 1550	0,251 0,239	
	1650 1750	0,235 0,229	
	1850	0,220	

Литература	ε (λ)	Т. К	λ, мкм
	0,210 0,200	1950 2150	
1	Ir	1	
[234]	0,272 0,262 0,248 0,238 0,229 0,215	1300 1500 1800 2000 2200 2500	0,66
[025] pagettymana na n n n	0,21 0,22 0,23 0,24 0,25	300 1100 1500 2400 3000	1,0
[235], рассчитано по <i>п</i> н	0,10 0,14 0,16 0,19 0,18	300 1100 1500 2400 3000	2,0
	Ru		
[236], снято с графика	0,45 0,36 0,33 0,32	1 2 00 1400 1600 1800	0,655
	0,31 0,31 0,32	2000 2200 2400	
	Os		,
[236]	0,46 0,41 0,38	1400 1600 1800	0,655
	0,37 0,37 0,38	2000 2200 2400	

4.9. Магнитные свойства

Основные понятия

Во внешнем магнитном поле металл приобретает магнитный момент M, пропорциональный этому полю. Коэффициент пропорциональности называется объемной магнитной восприимчивостью (χ_{ν}). Обычно пользуются удельной магнитной восприимчивостью:

$$\chi_m = \chi_V/\rho$$
,

где ρ — плотность металла, выраженная в кг/м³ (10³ г/см³).

Магнитный момент металла в магнитном поле может быть направлен по направлению действия поля и против, в соответствии с этим магнитная восприимчивость имеет разные знаки. Металлы с $\chi_m > 0$ называются парамагнетиками (Ru, Rh, Pd, Os, Ir и Pt), с $\chi_m < 0$ — диамагнетиками (Au, Ag).

Факторы, влияющие на величину

магнитной, восприимчивости

На величину магнитной восприимчивости диамагнитных и парамагнитных металлов, особенно при низких температурах, значительно влияют примеси ферромагнитных металлов, имеющих большой магнитный момент. Ферромагнитные примеси приводят к значительному возрастанию χ_m с понижением температуры.

В монокристаллах или текстурированных образцах г. п. у. металлов, например рутения, осмия, величина магнитной восприимчивости зависит от ориентации магнитного поля относительно кристаллографических осей

Магнитная восприимчивость металла определяется магнитными моментами ионного остова и электронов проводимости. Так как электроны проводимости играют существенную роль в формировании суммарного магнитного момента, магнитная восприимчивость диамагнитных и парамагнитных металлов непосредственно связана с их электронной структурой [237].

С существующими методами измерения магнитной восприимчивости можно ознакомиться в монографии В. И. Чечерникова [238].

В табл. 4.26 приведены значения магнитной восприимчивости благородных металлов, полученные методом Фарадея в постоянных полях напряженностью ~1 Тл.

ТАБЛИЦА 4.26 УДЕЛЬНАЯ МАГНИТНАЯ ВОСПРИИМЧИВОСТЬ ПРИ РАЗЛИЧНЫХ ТЕМПЕРАТУРАХ

I DOMINI AND AND	
<i>T</i> , K	χ _m , 10 [•] м ⁸ /кг
A	μ (99,999 %) [239]
7,8 17,1 29,9 49,7 82,3—199,1 235,5 291,2	$\begin{array}{c} -0,1426 \\ -0,1427 \\ -0,1428 \\ -0,1430 \\ -0,1432 \\ -0,1431 \\ -0,1431 \end{array}$

	Продолжение табл. 4.2
<i>т.</i> қ	χ _{m,} 10 ^{—9} м³/кг
Au	(99,999 %) [240]
295 500 700 900 975	$\begin{array}{l} -0.1430_3 \\ -0.1428_9 \\ -0.1424_9 \\ -0.1419_6 \\ -0.1417_3 \end{array}$
Ag	(99,9999 %) [239]
5 28 55 80,7 100 120 178 240 292	-0,1826 -0,1825 -0,1824 -0,1823 -0,1822 -0,1820 -0,1816 -0,1808 -0,1801
Ag	(99,999 %) [240]
295 400 500 600 700 800 900 975	$\begin{array}{l} -0,1807_2 \\ -0,1792_9 \\ -0,1780_4 \\ -0,1769_6 \\ -0,1763_9 \\ -0,1760_5 \\ -0,1760_6 \\ -0,1776_0 \\ -0,1786_9 \end{array}$
	Pt (99,99 %) [241]
20 30 40 50 60 70 80 90	1,094 1,086 1,080 1,076 1,073 1,070 1,068

т, қ	$lpha_{m_i}$ 10^{9} м $^8/$ кг
100	1,065
110	1,064
130	1,059
150	1,052
170	1,044
190	1,034
210	1,022
230	1,011
250	0,998
270 293	0,986 0,971
	(99,999 %) [242]
80	1,070
100 150	1,068
200	1,055
250	1,030 1,000
300	0,985
350	0,943
400	0,907
450	0,869
500	0,835
550	0,804
600	0,778
650	0,754
700	0,733
750	0,712
800	0,694
850 900	0,677
950	0,606
1000	0,641 0,623
1050	0,607
1100	0,590
1150	0,576
1200	0,560
1250	0,545
1300	0,533
1350	0,522
1400	0,512
1450	0,503
1500	0,494
1550	0,486
1600	0,479
1650	0,472
1700	0,467
1750	0,462
1800	0,458
1850	0,452

<i>т</i> , қ	χ _{m.} 10 ^{—9} м²/кг
	Pd (99,99 %) [241]
20 30 40 50 60 70 80 90 100 110 120 130 140 150 160 170 190 210 230 250 270 293	7,323 7,334 7,376 7,438 7,496 7,543 7,564 7,543 7,506 7,444 7,370 7,276 7,172 7,062 6,947 6,831 6,575 6,308 6,052 5,791 5,534 5,231
	Pd (99,9 %) [242]
80 100 150 200 250 300 350 400 450 500 550 600 650 700 750 800 850 900 950 1000 1050 1100	7,213 7,146 6,735 6,225 5,700 5,155 4,643 4,231 3,897 3,607 3,358 3,144 2,947 2,705 2,601 2,449 2,314 2,201 2,093 1,981 1,875 1,780 1,699

<i>T</i> , K	х _{т,} 10 ^{—9} м³/кг
1200	1,626
1250	1,556
1300	1,495
1350	1,434
1400	1,376
1450	1,322
1500	1,272
1550	1,232
1600	1,199
1650	1,172
1700	1,144
1750	1,124
1800	1,104
1850	1,043
	Pd [243]
1827 (т.)	1,079
1827 (ж.)	1,011
	Ru (99,9 %) [242]
80	0,381
100	0,381
150	0,383
200	0,384
250	0,385
300	0,385
350	0,387
400	0,391
450	0,395
500	0,398
550	0,404
600	0,411
650	0,420
700	0,430
750	0,441
800	0,453
850	0,463
900	0,473
950	0,483
1000	0,494
1050	0,505
1100	0,517
1150	, 0,529
1200	0,541
1250	0,552
1300 1350	0,563
1400	0,577
1450	0,592
	0,608
1500	0,621

7. қ	α _{m,} 10	—9 _{м⁸/кг}
1550		0,635
1600		0,651
1650 1700		0,664 0,676
1750		0,689
1800		0,705
1850		0,719
R	и (моиокристалл) [244]
·	χ _{II}	χ_{\perp}
20,4	0,317	0,411
50	0,318	0,412
100	0,320	0,415
200 293	0,333	0,425
. 293	0,348	0,437
•-	Rh (99,99 %) [241]	
20		0,926
50 100		0,929
150		0,936 0,946
200		0,960
25 0		0,976
29 3		0,990
	Rh (99,99 %) [242]	
80		0,974
100		0,978
150	•	0,987
200		1,007
250		1,023
300 3 5 0		1,043 1,061
400		1,084
45 0		1,106
500		1,126
· 550		1,151
600		1,178
650		1,203
700		1,230
750		1,254
800		1,282
850 900		1,316 1,335
950 950		1,371
1000		1,397
1050		1,424
1100		1,451

<i>т</i> , к	χ_{m_s} 10 ^{—9} м a /кг
1150	1,479
1200	1,503
1250	1,526
1300	1,549
1350	1,573
1400	1,598
1450	1,618
1500	1,635
1550	1,652
1600	1,669
1650	1,692
1700	1,714
1750	1,726
1800	1,744 1,779
1850	•
	s (99,97 %) [242]
80	0,0678
100	0,0677
150	0,0675
200	0,0678
250	0,0683
300	0,0690 0,0699
350 400 .	0,0099
450	0,0717
500	0,0727
550	0,0740
600	0,0752
650	0,0765
700	0,0780
750	0,0794
800	0,0808
850	0,0823
900	0,0840
950	0,0858
1000	0,0878
1050	0,0890
1100	0,0922
1150	0,0948
1200	0,0975
1250	0,1003
1300	0,1036
1350	0,1072 0,1105
1400 1450	0,1105 0,1140
1500	0,1178
1550	0,1218
1600	0,1262
1650	0,1308

7 , К χ_{m_*} 10^{-9} м³/кг 1700 0, 1356 1800 0, 1462 1850 0, 1504 Ов (монокристалл) [245] Ов (монокристалл) [245] Х $_{\parallel}$ Х $_{\perp}$ Х $_{\perp}$ 20,4 0,0197 0,0625 50 0,0197 0,0625 100 0,0236 0,0628 200 0,0280 0,0644 293 0,0280 0,0665 Ir (99,999 %) [242] , 80 0,1166 0,1182 150 0,1200 0,0665 200 0,1222 0,1200 201 0,1222 0,1220 202 0,1224 0,1222 250 0,1224 0,1279 400 0,1307 0,1334 450 0,1334 0,1334 500 0,1349 0,1421 650 0,1481 0,1483 750 0,1481 0,1481 750 0,1612 0,0 900 0,1612 0,1710		Продолжение табл. 4.26
1750 1800 1850 Os (монокристалл) [245] 20,4 50 100 0,0197 0,0625 0,0197 0,0625 0,0236 0,0628 200 0,0255 0,0644 0,0280 0,1182 150 250 350 0,1234 300 0,1255 350 0,1279 400 0,1337 450 0,1337 450 0,1389 600 0,1389 600 0,1421 650 0,1481 880 0,1481 750 0,1561 880 0,1561 8850 0,1561 990 0,1561 100 0,1669 950 0,1710 1000 0,1761 1050 0,1817 1100 1,1870 1,1870 1,180 1,1870 1,180 1,1870 1,2234 1,200 0,2237 1,200 0,2237 1,200 0,2237 1,200 0,2237 1,2464	Т, К	χ _{m,} 10 ^{—9} м³/кг
1800 1850 Os (монокристалл) [245]		0,1356
ОS (МОНОКРИСТАЛЛ) [245] ОS (МОНОКРИСТАЛЛ) [245] 20,4 50 0,0197 0,0625 0,0197 0,0625 0,0236 0,0628 0,0255 0,0644 0,0280 0,0280 0,0280 0,0665 Ir (99,999 %) [242] , 80 100 150 0,1182 150 200 0,1234 0,1200 0,1222 250 300 0,1234 300 0,1255 350 0,1279 400 400 450 0,1307 450 550 0,1334 500 0,1349 660 0,1421 650 0,1483 750 0,1483 750 0,1561 850 0,1561 850 0,1612 900 0,1659 950 0,1612 900 0,1659 950 0,1615 1100 0,1761 1050 0,1870 1150 1100 0,1870 1150 1100 0,1870 1150 1100 0,1870 1150 1100 0,1870 1150 1100 0,1870 11550 0,2028 1350 0,2133 1400 0,2234 1550 0,2234 1550 0,2237 1660 0,2297 1550 0,2355		0,1403
Оѕ (монокристалл) [245] 20,4		0,1452
20,4 50 100 0,0197 0,0625 100 0,0236 0,0236 0,0628 200 0,0280 0,0280 0,0665 Ir (99,999 %) [242] , 80 100 0,1182 150 200 0,1200 0,1222 250 0,1234 300 0,1255 350 0,1279 400 0,1334 500 0,1334 500 0,1389 600 0,1389 600 0,1421 650 0,1481 700 0,1483 750 0,1483 750 0,1518 800 0,1561 850 0,1612 900 0,1659 950 0,1710 1000 0,1761 1050 1150 1150 0,1870 1150 1150 0,1922 1200 1,1977 1250 1300 0,1977 1250 1300 0,2234 1350 1,2234 1500 0,2234 1500 0,2234 1500 0,2234 1500 0,2234 1500 0,2237 1550 0,2234 1500 0,2237 1550 0,2234 1500 0,2237 1550 0,2234 1500 0,2255 1600 0,2410 0,22410	1850	0,1504
20,4 50 100 0,0197 0,0625 100 0,0236 0,0628 200 293 Ir (99,999 %) [242] , 80 100 0,1182 150 0,1200 0,1222 250 0,1224 300 0,1255 350 0,1255 350 0,1279 400 0,1307 450 0,1307 450 0,1389 600 0,1389 600 0,1421 650 0,1483 750 0,1483 750 0,1518 800 0,1518 800 0,1659 950 0,1650 0,1659 950 0,1710 1050 1150 1150 1150 1150 1150 1150	Os	(монокристалл) [245]
20,4 50 100 0,0197 0,0625 100 0,0236 0,0628 200 293 0,0255 0,0644 0,0280 0,0665 Ir (99,999 %) [242] , 80 100 0,1182 150 0,1200 0,1222 250 0,1234 300 0,1255 350 0,1279 400 0,1307 450 0,1334 500 0,1389 600 0,1421 650 0,1483 750 0,1483 750 0,1483 750 0,1518 800 0,1659 950 0,1659 950 0,1710 1000 0,1761 1050 1150 1150 0,1870 1150 1150 0,1870 1150 1150 0,1870 1150 0,1870 1150 0,1870 1150 0,1870 1150 0,1870 1150 0,1922 1200 0,1977 1250 0,2028 1300 0,2234 1500 0,2234 1500 0,2234 1500 0,2234 1500 0,2227 1550 0,2355 1600 0,2410 0,2410		χ _# χ _⊥
50 100 200 200 200 200 200 200 200 200 20	20,4	0,0197 0,0625
200 293 0,0285	=	
Ir (99,999 %) [242] 80		0,0236 0,0628
Ir (99,999 %) [242] , 80 , 100 , 100 , 1166 , 1182 , 150 , 1200 , 1222 , 250 , 350 , 1279 , 400 , 1307 , 450 , 1334 , 500 , 1334 , 500 , 1389 , 600 , 1421 , 650 , 1483 , 750 , 1518 , 800 , 1518 , 800 , 1561 , 850 , 950 , 100 , 1669 , 950 , 1180 , 1160 , 1669 , 950 , 1180 , 1160 , 1161 , 100 , 1650 , 1817 , 1100 , 1870 , 1922 , 1200 , 1997 , 1250 , 1300 , 1330 , 1400 , 1770 , 1280 , 1390 , 1992 , 1290 , 1997 , 1250 , 1300 , 1218 , 1450 , 12234 , 1500 , 2234 , 1500 , 2297 , 1550 , 22355 , 1600 , 2464		0,0255 0,0644
, 80 0,1166 150 0,1200 200 0,1222 250 0,1234 300 0,1255 350 0,1279 400 0,1307 450 0,1334 500 0,1389 600 0,1421 650 0,1451 700 0,1483 750 0,1518 800 0,1561 850 0,1612 900 0,1659 950 0,1710 1000 0,1761 1050 0,1817 1150 0,1870 1150 0,1922 1200 0,1977 1250 0,2028 1350 0,2028 1350 0,2234 1450 0,2234 1500 0,2234 1500 0,2235 1600 0,2410 1660 0,2464	293	
, 80 0,1166 150 0,1200 200 0,1222 250 0,1234 300 0,1255 350 0,1279 400 0,1307 450 0,1334 500 0,1389 600 0,1421 650 0,1451 700 0,1483 750 0,1518 800 0,1561 850 0,1612 900 0,1659 950 0,1710 1000 0,1761 1050 0,1817 1150 0,1870 1150 0,1922 1200 0,1977 1250 0,2028 1350 0,2028 1350 0,2234 1450 0,2234 1500 0,2234 1500 0,2235 1600 0,2410 1660 0,2464		Ir (99,999 %) [242]
100 150 150 200 200 0,1200 250 0,1222 250 0,1255 350 0,1279 400 0,1307 450 0,1389 600 0,1389 600 0,1421 650 0,1481 700 0,1518 800 0,1518 800 0,1561 850 0,1612 900 0,1659 950 0,1710 1000 0,1761 1050 0,1710 1000 0,1761 1050 0,1817 1100 0,1870 1150 0,1922 1200 1,1977 1250 0,2028 1300 0,2078 1350 0,2133 1400 0,2188 1450 0,2234 1500 0,2234 1500 0,22355 1600 0,2464	90	1
150		
200		
250 0,1234 300 0,1255 350 0,1279 400 0,1307 450 0,1334 500 0,1359 550 0,1389 600 0,1421 650 0,1451 700 0,1483 750 0,1561 850 0,1561 900 0,1659 950 0,1710 1000 0,1761 1050 0,1817 1100 0,1870 1150 0,1922 1200 0,1977 1250 0,2028 1350 0,2078 1350 0,2133 1400 0,2133 1400 0,2234 1500 0,2235 1600 0,2410 1650 0,2464		
300 350 350 0,1279 400 0,1307 450 0,1334 500 0,1389 600 0,1421 650 0,1483 750 0,1518 800 0,1561 850 0,1612 900 0,1659 950 0,1710 1000 0,1761 1050 0,1817 1100 0,1870 1150 1150 0,1922 1200 0,1977 1250 1300 0,2028 1300 0,2078 1350 0,2133 1400 0,2234 1450 0,2234 1500 0,2237 1550 0,2355 1600 0,2464		0,1222
350 400 400 0, 1307 450 0, 1334 500 0, 1359 550 0, 1389 600 0, 1451 700 0, 1483 750 0, 1561 850 0, 1561 850 0, 1612 900 0, 1659 950 0, 1710 1000 0, 1761 1050 0, 1817 1100 0, 1870 1150 0, 1922 1200 0, 1977 1250 1300 0, 2028 1300 0, 2078 1350 0, 2133 1400 0, 2234 1450 0, 2234 1500 0, 2355 1600 0, 2464		
400 0,1307 450 0,1334 500 0,1359 550 0,1389 600 0,1421 650 0,1451 700 0,1483 750 0,1518 800 0,1561 850 0,1612 900 0,1659 950 0,1710 1000 0,1761 1050 0,1817 1100 0,1870 1150 0,1922 1200 0,1977 1250 0,2028 1300 0,2078 1350 0,2133 1400 0,2188 1450 0,2234 1500 0,2234 1500 0,2355 1600 0,2410 1650 0,2464		
450 500 0, 1359 550 0, 1389 600 0, 1421 650 0, 1451 700 0, 1483 750 0, 1561 850 0, 1612 900 0, 1659 950 0, 1710 1000 0, 1761 1050 0, 1877 1100 0, 1870 1150 0, 1922 1200 0, 1977 1250 0, 2028 1300 0, 2028 1300 0, 2078 1350 0, 2133 1400 0, 2234 1500 0, 2234 1500 0, 2297 1550 0, 2297 1550 0, 2410 1650 0, 2410 1650		
500 0, 1359 550 0, 1389 600 0, 1421 650 0, 1451 700 0, 1483 750 0, 1518 800 0, 1561 850 0, 1612 900 0, 1659 950 0, 1710 1000 0, 1761 1050 0, 1817 1150 0, 1920 1200 0, 1977 1250 0, 2028 1300 0, 2078 1350 0, 2133 1400 0, 2133 1400 0, 2188 1450 0, 2234 1500 0, 2297 1550 0, 2355 1600 0, 2410 1650 0, 2464		
550 600 600 0,1421 650 0,1451 700 0,1483 750 0,1518 800 0,1561 850 900 0,1659 950 0,1710 1000 0,1761 1050 0,1817 1100 0,1870 1150 0,1922 1200 0,1977 1250 0,2028 1300 0,2028 1350 0,2133 1400 0,2234 1450 0,2234 1500 0,2234 1550 0,2237 1550 0,2237 1550 0,2237 1550 0,2237 1550 0,2355 1600 0,2464		
600 650 0,1421 650 0,1451 700 0,1483 750 0,1518 800 0,1561 850 0,1612 900 0,1659 950 0,1710 1000 0,1761 1050 0,1817 1100 0,1870 1150 0,1922 1200 0,1977 1250 0,2028 1300 0,2078 1350 0,2133 1400 0,2188 1450 0,2234 1500 0,2234 1500 0,2237 1550 0,2355 1600 0,2410 1650		
650 700 700 0,1483 750 0,1518 800 0,1561 850 0,1612 900 0,1659 950 0,1710 1000 0,1761 1050 0,1817 1100 0,1870 1150 0,1922 1200 0,1977 1250 1300 0,2028 1300 0,2078 1350 0,2133 1400 0,2188 1450 0,2234 1500 0,2234 1550 0,2355 1600 0,2410 1650		
700 750 0,1483 750 0,1518 800 0,1561 850 0,1612 900 0,1659 950 0,1710 1000 0,1761 1050 0,1817 1100 0,1870 1150 0,1922 1200 0,1977 1250 1300 0,2028 1300 0,2078 1350 0,2133 1400 0,2188 1450 0,2234 1500 0,2355 1600 0,2464		0,1421
750 800 0,1518 800 0,1561 850 0,1612 900 0,1659 950 0,1710 1000 0,1761 1050 0,1817 1100 0,1870 1150 0,1922 1200 0,1977 1250 0,2028 1300 0,2078 1350 0,2133 1400 0,2188 1450 0,2234 1500 0,2234 1500 0,2234 1500 0,2355 1600 0,2410 1650		0,1461
800 850 900 0,1612 900 0,1659 950 0,1710 1000 0,1761 1050 1150 0,1817 1100 0,1870 1150 0,1922 1200 0,1977 1250 0,2028 1300 0,2078 1350 0,2133 1400 0,2188 1450 0,2234 1500 0,2297 1550 0,2355 1600 0,2410 1650 0,2464		
850 900 950 1000 1050 1150 1150 1250 1250 1300 1350 1350 1400 1450 1500 1550 1550 1600 1650 900 1710 1817 1922 1922 1928 1977 1928 1977 1928 1978		0, 1518
900 0, 1659 950 0, 1710 1000 0, 1761 1050 0, 1817 1100 0, 1870 1150 0, 1922 1200 0, 1977 1250 0, 2028 1300 0, 2078 1350 0, 2133 1400 0, 2188 1450 0, 2234 1500 0, 2234 1500 0, 2234 1500 0, 2235 1600 0, 2410 1650 0, 2464		
950 0,1710 1000 0,1761 1050 0,1817 1100 0,1870 1150 0,1922 1200 0,1977 1250 0,2028 1300 0,2078 1350 0,2133 1400 0,2188 1450 0,2234 1500 0,2234 1500 0,2355 1600 0,2410 1650 0,2464		
1000 1050 1050 1050 1150 1150 1150 1250 12		
1050 0,1817 1100 0,1870 1150 0,1922 1200 0,1977 1250 0,2028 1300 0,2078 1350 0,2133 1400 0,2188 1450 0,2234 1500 0,2234 1500 0,2255 1600 0,2410 1650 0,2464		0,1710
1100 0,1870 1150 0,1922 1200 0,1977 1250 0,2028 1300 0,2078 1350 0,2133 1400 0,2188 1450 0,2234 1500 0,2234 1500 0,2255 1600 0,2410 1650 0,2464		
.1150 0,1922 1200 0,1977 1250 0,2028 1300 0,2078 1350 0,2133 1400 0,2188 1450 0,2234 1500 0,2297 1550 0,2355 1600 0,2410 1650 0,2464	<u> </u>	
1200 0,1977 1250 0,2028 1300 0,2078 1350 0,2133 1400 0,2188 1450 0,2234 1500 0,2297 1550 0,2355 1600 0,2410 1650 0,2464		
1250 1300 1350 1400 1450 1500 1550 1600 1650 0,2028 0,2078 0,2133 0,2188 0,2234 0,2297 0,2355 0,2410 0,2410 0,2464		
1300 0,2078 1350 0,2133 1400 0,2188 1450 0,2234 1500 0,2297 1550 0,2355 1600 0,2410 1650 0,2464		
1350 1400 1450 1500 1550 1600 1650 0,2133 0,2188 0,2234 0,2297 0,2355 0,2410 0,2410 0,2464		
1400 0,2188 1450 0,2234 1500 0,2297 1550 0,2355 1600 0,2410 1650 0,2464		
1450 0,2234 1500 0,2297 1550 0,2355 1600 0,2410 1650 0,2464		
1500 0,2297 1550 0,2355 1600 0,2410 1650 0,2464		
1550 1600 1650 0,2410 0,2464		
1600 1650 0,2410 0,2464		
1650 0,2464		
0,2101		
0,2010		
		0,2016

т. қ	χ _{m,} 10 ^{−9} м³/кг
1750	0,2584
1800	0,2645
1850	0,2718

Примечание. χ_{\parallel} , χ_{\perp} — магнитная восприимчивость при $H \parallel c$ и $H \perp c$ соответственио (c— гаксагоиальная oсь).

4.10. Эффект Холла

Основные понятия

В 1879 г. Холл обнаружил эффект, заключающийся в возникновенин поперечного электрического поля в пластинке с током при помещении ее в магнитное поле.

Эффект Холла является следствием проявления лоренцовских сил, которые действуют на движущийся электрический заряд в поперечном магнитном поле (\overline{H}) . Направление этих сил перпендикулярно направлению действующего магнитного поля и скорости заряда. В результате создается избыток заряда и возникает поперечное электрическое поле (\overline{E}) .

`Допустим, электрический ток j_x течет через пластинку в направлении x, т. е. скорость заряда v_x направлена вдоль оси x, магнитное поле направлено вдоль оси z (рис. 4.24). Сила Лоренца в этом случае рассчитывается так:

$$F_y = e \left[E_y - (v_x H_z)/c \right],$$

где e — заряд; v_x — скорость заряда; E_y — напряженность электрического поля; c — скорость света.

Поперечное электрическое поле E_y , компенсирующее действие магнитного поля на заряд, определяется из условия $F_y = 0$:

$$E_{\nu} = v_{x} H_{z}/c = i_{x} H_{z}/nec$$

где $j_x = nev_x$ — плотность тока; n — концентрация носителей тока.

Отношение $R_H = E_V | j_x H_z = 1/nec$ называется постоянной Холла. Если носителями заряда являются электроны (e < 0), то R_H отрицательно, если дырки (e > 0), то R_H положительно. В реальных металлах, особенно переходных, проводимость одновременно осуществляется и электронами, и дырками. Выражение для R_H в металлах с двумя типами носителей заряда имеет более сложный вид [237, 246]

246].
В системе СИ коэффициент Холла выражается в м³/Кл, а магнитная индукция — в теслах (Тл).

Существуют различные методы измерения эффекта Холла [247]:

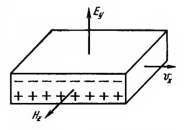


Рис. 4.24. Схема эффекта Холла: v_{x} — скорость заряда; H_{z} — напряженность магнитного поля; E_{y} — поперечное электрическое (поле Холла)

т, к	В, Тл	R _H , 10 ^{—11} м ⁸ /Кл	т. қ	В, Тл	^R _H , 10 ^{—11} м³/Кл
Au (9 4,2 20	9,9999 %) 1,5 1,5	[248] 9, 7 5 9,5	400 600 800	2,02 2,02 2,02	-9,01 -9,32 -9,66
50 7 0	1,5 1,5	-7,8 $-7,2$	A	ı g (ж.) [25	0]
100 250 300	1,5 1,5 1,5	-7,1 -7,2 -7,25	1233—1373	Перемен- ное поле 50 Гц	-12,24
Au	(9 9,99 %) [249]	A a d	[99,9 99 %)	r9591
80	1,44	-6,95		1	1
200 300	1,44 1,44	$ \begin{array}{c c} -6,92 \\ -7,02 \end{array} $	1273	-	-11,6
400 600 °	2,02 2,02	-7,14 $-7,35$	Pt ((99,99 %)	[253]
800	2,02	—7,55	293	1,44	-1,94
1	Аи (ж.) [25	0]	Pt	(99,9 %)	[254]
1336—1423	Переменное поле 50 Гц	-11,8	83 173 273 573 873	0,54 0,54 0,54 0,54 0,54	$ \begin{array}{c c} -2,03 \\ -1,81 \\ -2,14 \\ -2,53 \\ -2,78 \end{array} $
Ag (99,9999 %)	[248]		1	1
4,2	1,5	-11,2	Pd (cne	ектр. чисто	ты) [255]
20 50 70 100 130 200 260 290	1,5 1,5 1,5 1,5 1,5 1,5 1,5 1,5	-11,4 -10,0 -9,1 -8,9 -8,8 -8,7 -8,8 -9,0	2 34 50 75 110 140 175 230 310	1,4 1,4 1,4 1,4 1,4 1,4 1,4	-12,1 -10,7 -8,8 -6,6 -6,2 -6,6 -7,0 -7,05 -7,5
Ag (99,9999 %)		D.	(00.00.0(.)	FO 403
77,4	0,51	-9,15		(99,99 %)	1
Ag	(99,99 %)	[249]	293	1,4	—7,5
90 2 00	1,44	$\begin{bmatrix} -8,95 \\ -8,77 \end{bmatrix}$	Ru	(99,99 %)	[256]
300	1,44	-8,86	293	4,47	+22

т. к	В, Тл	R _H ,	т, к	В, Тл	R _H ,
		10 ^{—11} м³/Кл		<u> </u>	10 ^{—11} м³/Кл
Ru	(99,8 %) [2	257]	Rh	(99,9 %)	[249]
100	1,5	+9,5	90	1,45	+4,5
160 210	1,5	+9,0	130	1,45	+4,8
290	1,5 1,5	+10,0 +7,0	200 300	1,45 1,45	+4,8 +4,8
410	1,5	+6,0	400	2,02	+4,7
510	1,5	-+5,0	490	2,02	-+4,5
575 700	1,5 1,5	+4,5 +4,5	600 7 90	2,02 2,02	+4,3 +4,0
75 0	1,5	+4,2	900	2,02	+3,6
		1 - / -	81	2,33	+3,49
D*! (-> [050]	300	4,5	+3,18
Ru*1 (M	онокри с тал	л) [258]	T #0 (
293	1,2⊥c	+17,5	Ir*2 (M	онокристал	เภ) [260]
29 3	1,2 c	+11,1	300	4,5	+2,3

^{*1} В монокристалле рутения $\rho_{293\mathrm{K}}/\rho_{4.2\mathrm{K}}$ =100.

метод постоянного тока и постоянного магнитного поля, частотные методы измерения. Наиболее простым и распространенным для металлов является первый метод.

Результаты измерения коэффициента Холла в благородных метал-

лах приведены в табл. 4.27.

4.11. Механические свойства

Упругие и прочностные свойства

Упругие свойства металлов являются структурно-нечувствительными и связаны с природой сил сцепления, характером связей, кристаллическим строением и т. п. На практике исходное упругое напряжение и деформированное состояние определяют характер пластического дефор-

мирования металлов.

Упругие свойства благодорных металлов при комнатной температуре приведены в табл. 4.28. Упругие константы монокристаллов металлов обнаруживают заметную анизотропию. В табл. 4.29 приведены значения Е, определенные для различных кристаллографических плоскостей и температур (табл. 4.30). Серебро, палладий, платина и золото обладают самыми низкими упругими характеристиками, сравнительно низкой твердостью и временным сопротивлением. Эти металлы легко деформируются.

Прочностные характеристики — твердость, временное сопротивление, предел текучести, относительное удлинение, сужение — являются наиболее распространенными и широко применяемыми в практике ха-

рактеристиками свойств металлов (табл. 4.31).

 $^{^{\}bullet 2}$ В м*о*нокристалле иридия $\rho_{293\text{K}}/\rho_{4.2\text{K}}=150$.

ТАБЛИЦА 4.28

УПРУГИЕ СВОЙСТВА БЛАГОРОДНЫХ МЕТАЛЛОВ ПРИ КОМНАТНОЙ ТЕМПЕРАТУРЕ 19, 2611

Ме- талл	<i>Е</i> , ГПа	<i>G</i> , ГПа	μ
Ru	485 447	172	0,31
Rh	386,4	153	0,36
Pd	123,6 121	51	0,52
Ag	80 82	27 29	0,367 0,37
Os	570	220	0,28
Ir	538,3	214	0,28

TI 2		4.00
Продолжение	таол.	4.20

Ме-	<i>Е</i> .	G.	μ
талл	ГПа	ГПа	
Pt	173,2	67	0,36
Au	81	28	0,42

ТАБЛИЦА 4.29

МОДУЛЬ УПРУГОСТИ МОНОКРИСТАЛЛОВ БЛАГОРОДНЫХ МЕТАЛЛОВ ПРИ КОМНАТНОЙ ТЕМПЕРАТУРЕ 19. 2621

Me-		Е, ГПа								
талл	<111>	<110>	<100>							
Pd Ag Ir Au	187 115 662 114	129 81.3 47,4 81	65 43,5 — 42							

ТАБЛИЦА 4.30

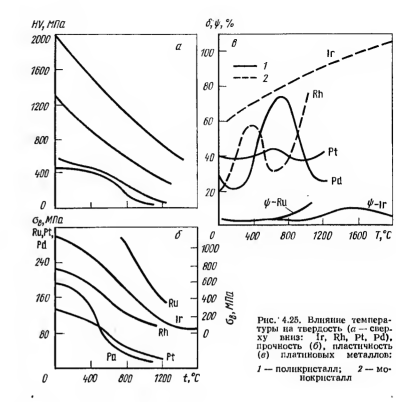
МОДУЛЬ УПРУГОСТИ МОНОКРИСТАЛЛОВ [262]

Me-		<i>E</i> , ГПа			Me-		Е, ГПа		
талл	C11	C12	C44	t, °C	талл	C11	C12	C41	t, °C
Pd	234,1 232,8 227,0 226,6	176,1 177,0 174,3 175,2	71,2 70,2 70,6 71,5	-273 -193 -173 7		131,4 124,0 201,6	97,3 93,4 169,7	51,1 46,1 45,4	273 20 273

ТАБЛИЦА 4.31

МЕХАНИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА БЛАГОРОДНЫХ МЕТАЛЛОВ ТЕХНИЧЕСКОЙ ЧИСТОТЫ В ОТОЖЖЕННОМ СОСТОЯНИИ [9, 261—264]

Ме- талл	HV (НВ), , МПа	σ _в , МПа	σ _{0,2} , МПа	δ, %	ψ, %
Ru	2000—3000	500—600	350—400	3—10	2—3
Rh	1000—1300	400—560	70—100	8—15	20—25
Pd	380—460	180—200	50—70	25—35	80—85
Ag	245—250	140—160	20—25	40—50	80—95
Os	3000—4000	—	—	0	0
Ir	1700—2200	400—500	90—120	6—10	10—15
Pt	390—420	120—160	60—80	40—50	95—100
Au	220—250	120—130	10—25	45—50	90—95



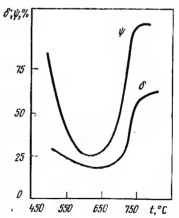


Рис. 4.26. Изменение пластичности литого серебра в зависимости от температуры [29]

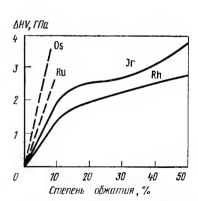


Рис. 4.27. Изменение твердости родия, иридия, рутения и осмия в зависимости от степени обжатия [269]

ВЛИЯНИЕ ТЕМПЕРАТУРЫ НА МОДУЛЬ УПРУГОСТИ, ГПа БЛАГОРОДНЫХ МЕТАЛЛОВ 12641

t, °C	Ru	Rh	Pd	Ag	Os	Ir	Pt	Au
-278 -187 20 100 200 300 400 500 600 700 750 800 900 960 1000				89,7 89 81 — 77 — 67 61 57 52 — 46 41 35	570 	549 538 — — — 468 — — — 427		84,9 82,4 77 — 75 — 69 66 62 — 58 54 — 45

Влияние температуры на механические свойства

Влияние температуры часто оказывается весьма сложным, так как, кроме чисто физического воздействия (атомная подвижность), в метал-

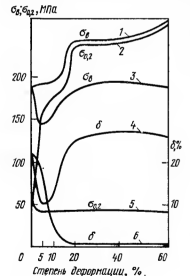
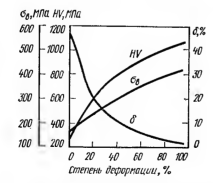


Рис. 4.28. Изменение механичестих свойств палладия в зависимости от степени деформации (1, 2, 6) и последующего отжига при 700°C (3—5)

тах могут происходить различые физико-химические процессы (дисперсиоиное твердение, окисление, восстановление, растворение или выделение примесей на границах зерен и т. д.).

Ввиду того что модуль упругости отражает изменение межатом-



Рнс. 4.29. Влияние степени холодной деформации на свойства серебра чистотой 99,9 [265]

ных сил сцеплення, он отражает изменение параметров решетки при воздействии температуры.

Влияние температуры на модуль упругости благородных металлов приведено в табл. 4.32, а на прочностные свойства — в табл. 4.33, 4.34 и на рис. 4.25, 4.26. Температура перехода из пластичного состояния в хрупкое является важной характеристикой металла; для рутения она составляет 1000 °C, родия <—196°C, палладия <—196°C, при испытании на растяжение), 400 °C (при испытании на изгиб), платины

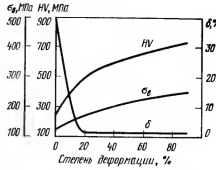


Рис. 4.30. Изменение механических свойств золота в зависимости от степени деформации [265]

<-196°С (при испытании на изгиб).

Влияние степени деформации на механические свойства

Влияние степени деформации на твердость родия, иридия, рутения, осмия и на механические свойства палладия, серебра и золота приведено па рис. 4.27—4.30.

. ТАБЛИЦА 4.88 ВЛИЯНИЕ ТЕМПЕРАТУРЫ НА МЕХАНИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА ОТОЖЖЕННОГО СЕРЕБРА И ЗОЛОТА [264]

t, °C	σ _B , 1	МПа	σ _{0,2} .	МПа	НВ,	МПа	4 00	σ _B , 1	МПа	σ _{0,2} ,	МПа	нв.	МПа
	Ag	Au	Ag	Au	Ag	Au	t, °C	Ag	Au	Ag	Au	Ag	Au
-196 20 200 250	220 150 — 120	130 - 110	30 - 25	30 - 20	260 210	 250 190 		80 45	- 70 - 40	20 17	15 -	180 140 100 60	160 120 80 50

ТАБЛИЦА 4.34

ВЛИЯНИЕ ТЕМПЕРАТУРЫ НА МЕХАНИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА ПЛАТИНЫ РАЗНОЙ ЧИСТОТЫ [268]

t , °C		σ _в , МПа			0,2 ^{, ΜΠ}	a	ð. %			
•, 0	1	2	3	1 .	2	3	1	2	3	
20	168	142	136	105	91	75	40	43	40	
300	157	142	90	103	90	62	35	40	38	
400	142	109	94	92	70	54	34	40	35	
5 00	138	117	96	87	59	50	32	35	35	
600	109	84	90	66	51	60	30	33	30	
700	93	77	80	54	49	40	30	38	30	
800	91	73	76	47	39	39	28	35	28	
900	78	60	63	46	31	28	28	33	2	

Примечанне. 1 — платниа чистотой 99,5 %; 2 — платина чистотой \geqslant 99,9 %; 3 — платниа чистотой \geqslant 99,99 %.

ЭЛЕКТРОННОЕ СТРОЕНИЕ АТОМА И ЕГО ХАРАКТЕРНЫЕ СТЕПЕНИ ОКИСЛЕНИЯ [271—275]

Подгруппа	Элемент	Электрониое строение атома	Характерные (встречающиеся) степени окисления
Fe: 3d ⁶ 4s ²	{ Ru ⁴⁴ Os ⁷⁶	$4d^{7}5s^{1}$ $5d^{6}6s^{2}$	IV(II, III, IV, VII, VIII IV, VI (I, III, V, VIII
Co: 3d ⁷ 4s ²	{ Rh ⁴⁵ { Ir ⁷⁷	$4d^85s^1$ $5d^76s^2$	III (I, II, IV) III, IV (I, II, VI)
Ni: 3d ⁸ 4s ²	{ Pd ⁴⁶ Pt ⁷⁸	$4d^{10}$ $5d^{9}6s^{1}$	II (0, IV) II, IV (0, II, IV)
Cu: 3d104s1	{ Ag ⁴⁷ { Au ⁷⁹	$4d^{10}5s^{1}$ $5d^{10}6s^{1}$	I (0, III) I, III

ТАБЛИЦА 4.36 СПОСОБЫ ПЕРЕВЕДЕНИЯ В РАСТВОР АФФИНИРОВАННЫХ ПОРОШКОВ БЛАГОРОЛНЫХ МЕТАЛЛОВ

Металл	Способ переведения в раствор
Au	Обработка хлорной водой нли раствором тиомочевины
Ag, Au	Обработка раствором цианида или тиосульфата Na или K
Ag, Pd	Обработка HNO ₃
Ag, Pd, Au, Pt	Обработка царской водкой
Ag, Rh*, Ru*, Ir*, Os**	Обработка дымящей H₂SO₄
Au, Pt, Pd, Rh*, Os*, Ir*, Ru*	Обработка конц. HCl+Cl ₂
Pt, Pd, Au, Ru, Rh Ir, Os	Хлорирование (фторирование) в присутствии твердых галогенидов щелочных металлов при 400—600°С с последующим растворением в кислотах Хлорирование (фторирование) в расплавах галогенидов щелочных металлов с последующим растворением в кислотах
Pt, Pd, Ru, Rh, Jr, Os	Сплавление с оксидами или гидроксидами щелочных металлов в присутствии азотно- кислых солей при 500—900°С с последую- щим растворением в кислотах
Pd, Ru, Rh, Ir, Os, Ag	Электрохимическое анодное растворение

* Частично растворяется.

** Частично растворяется с образованием OsO₄.

Рекристаллизация — восстановление структуры и свойств деформированного металла при нагреве за счет образования и роста новых зерен. Зависит от чистоты материала, степени, схемы и скорости деформации, температуры и продолжительности отжига или нагрева (в случае горячей деформации). Различают первичную рекристаллизацию, при которой новые растущие зерна полностью поглощают деформированные, и вторичную (или собирательную), при которой происходит рост новых зерен. Температура начала рекристаллизации большинства технически чистых металлов составляет 0.4— $0.5 \, T_{\rm п.т.}$ Чем чище металл, тем ниже температура рекристаллизации; например, золото чистотой 99,999, подвергнутое 99,99 %-ной деформации, рекристаллизуется при комнатной температуре.

Температура рекристаллизации, оцененная по полному (100 %-ному) восстановлению исходной твердости, составляет: Ru (99,9) после 80%-ной деформации при 1200 °C—1300 °C, 1 ч; Rh (99,5) после 50%-ной деформации при 600 °C — 800 °C, 1 ч [261]. Rh зонноочищенный после 60 %-ной деформации — 600 °C, 1 ч [9]; Pd (99,999) холоднокатаный (90 %) — 600 °C, 1 ч; Ag (99,995) тянутое со степенью деформации 99 % после отжига при 70 °C в течение 1 ч дает 50 %-ный возврат твердости; Ir (99,9) после теплой 60 %-ной прокатки при 500 °C — 1400 °C, 1 ч; Pt (99,9) холоднокатаная (80 %) — 600 °C 0,2 ч; Pt (99,999) после такой же степени деформации — 500 °C, 0,2 ч; Au (99,99) холоднокатаное (90 %) — 200 °C, 0,5 ч; Au (99,999) при той же степени деформации — 140 °C, 0,5 ч [31].

4.12. Химические свойства

Электронное строение атома и характерные степени окисления

Химические свойства соединений благородных металлов во многом определяются положением их в периодической системе элементов Д. И. Менделеева. Отчетливо прослеживается сходство свойств многих соединений в одинаковых степенях окисления в триадах Fe-Ru-Os, Co-Rh-Ir, Ni-Pd-Pt, Cu-Ag-Au [271, 272]. Прочность связи в однотипных соединениях в триадах, как правило, растет по мере роста атомного номера. С увеличением атомного номера растет устойчивость соединений в высших степенях окисления и, напротив, по мере заполнения d орбиталей в периоде характерны низшие степени окисления (табл. 4.35), например в ряду $Ru \rightarrow Rh \rightarrow Pd \rightarrow Ag$.

Способы растворения

Растворение благородных металлов необходимо с целью их использования в форме различных соединений, для приготовления катализаторов, порошков заданиой дисперсности, получения покрытий и пленок, оксидных материалов для электронной техники, в аналитической и технологической практике и т. д.

В табл. 4.36 приведены наиболее широко используемые способы переведения аффинированных порошков платиновых металлов в растворы [273, 274]. Необходимо отметить, что скорость и полнота растворения зависят от способа приготовления порошков, их дисперсности, чистоты металлов и поверхиости, их предварительной термической и

химической обработки и т. д., поэтому в литературе отсутствуют количественные воспроизводимые характеристики процессов растворения аффинированных порошков благородных металлов.

Оксиды и гидроксиды

Процессы гидролиза различных простых и комплексных соединений благородных металлов в водных растворах приводят к образованию, как правило, аморфных осадков гидроксидов $[Me(OH)_x \cdot (H_2O)_y] \cdot zH_2O$. В процессах их кристаллизации и обезвоживания часто идет межмолекулярная сшивка

приводящая к образованию оксокомплексов, что ведет к иеобходимости усложнить общую формулу $[Me(O)_c(OH)_p(H_2O)_n] \cdot kH_2O$, где молекулы координированной воды даны в квадратных скобках, а различные типы впешнесферной воды — за скобками. Как правило, синтезировать гидроксиды строго стехнометрического состава не удается. Состав и свойства гидроксидов зависят от способа синтеза, состава исходных соединений, температуры, рН среды, способа сушки и времени выдержки [273—276]. Важнейшие описаиные соединения приведены в табл. 4.37. Все гидроксиды благородных металлов нерастворимы в воде, свежеосажденные растворяются в кислотах (с образованием соответствующих ацидокомплексов) и щелочах. Известные гидроксокомплексы, содержащие гидроксогруппы анионов, например $[Pt(OH)_6]^{2-}$, $[OsO_2(OH)_4]^{2-}$, растворимы в воде, щелочах и кислотах. Прокаливанием соответствующих гидроксидов можно получить оксиды благородных металлов полимерного строения. Однако, как правило, получаются соединения не строго стехнометрического состава, а для получения соединений стехнометрического состава необходимо строго соблюдать условия синтеза. Состав и некоторые свойства важиейших оксидов приведены в табл. 4.38, 4.39. Открытие металлической проводимости у RuO2 в 1962 г. послужило толчком к всесторониему исследованию свойств различных простых и смешаиных оксидов элементов платиновой группы. В 1974 г. Н. М. Жаворонковым, В. Б. Лазаревым, И. С. Шаплыгиным открыта корреляция между электроиной конфигуращией и типом проводимости в простых и смешаниых оксидах платиновых металлов: полупроводниковый тип у оксидов с d^6 - и d^8 -уровнем, металлический тип — с d^4 - и d^5 -уровнем. Это позволило осуществить направленный сиитез резистивных материалов с заданными свойствами для современной техники [277].

Сульфиды, селениды, теллуриды

Халькогениды благородных металлов образуются при взаимодействии в растворах соответствующих ионов благородных металлов с S^{2-} , Se^{2-} , Te^{2-} , а также могут быть получены при спекании смеси тонкоизмельченных элементов. В кристаллическом состоянии для многих халькогенидов характерно образование различных модификаций, свойства которых заметно отличаются, однако надежных и систематических исследований, таких фаз специально не проводилось. В кристаллическом состоянии халькогениды благородных металлов нерастворимы в воде, минеральных кислотах, не обладающих окислительными свойствами, щелочах. Свежеосажденные тонкодисперсные осадки можно растворить

ГИДРОКСИДЫ БЛАГОРОДНЫХ МЕТАЛЛОВ

талл	Соедииение	Способ получения	Цвет; состояние
Ru	Ru(OH)₄	{RuO ₄ +H ₂ O ₂ +спирт RuCl ²⁻ +OH-	Черный; аморфное
	RuNO(OH)3-2H2O	RuNO(NO ₃) ₅ ⋅nH ₂ O + +OH ⁻	Темно-коричневый; твердое
Rh	Rh(OH)₃	Rh (III) +OH-	Лимонно-желтый; аморфиое
	Pd (OH) 2	PdC1 ₄ ² +OH-	Бурый; аморфное
Pd	Pd(OH)4 нли PdO ₂ ·2H ₂ O	PdCl ₆ ² +OH-	Тсмно-красный; аморфное
Ag	AgOH	AgNO ₃ +OH-, —50°C	Қоричневый, аморф ное
Os	Os(OH)4	OsCl 2-+OH-	Черный; аморфное
	K ₂ [OsO ₂ (OH) ₄]	ОsО₄+ҚОН+спирт	Фиолетовый; кристал лическое
Ir	Ir(OH)4	IrCl ₆ ^{2—} +OH-	Темио-синий, аморф ное
Pt	PłO ₂ ·4H ₂ O	_	Светло-желтый, аморфнос
	PŧO₂∙3H₂O		Желтый, аморфное
	PtO ₂ ·H ₂ O	_	Черный; кристалличе ское
İ	K₂[Pt _. (OH)。]	K₂[PŧCl₀]+KOH PtO₂∙3H₂O+KOH	Желтовато-зеленый; кристаллическое
Au	K₂[Au(OH)₄]	Au ₂ O ₃ ·2H ₂ O+KOH, pH=7	Желтый; кристалли ческое

ОКСИДЫ БЛАГОРОДНЫХ МЕТАЛЛОВ

Принятые сокращения: возг. — возгонка, ил. — плавление; кип — кипение; разл. — разложение, по-рим. — полиморфный переход; н. р. — не растворни; сл. р. — слабо растворни; р. — растворим; х. р. — хорошо раство-

$\Delta H_{298}^0 \cdot 10^{-6},$ $\Delta x/(\text{Mojb} \cdot K)$	219,8	309,8	285,9	87,92	ļ	ı	383,9	
. Растворимость	Н. р. в Н ₂ О, кис- лотах, щелочах	$_{\rm P,\; B}$ $_{\rm H_2O}$ $_{\rm (21,62\;\; r/\pi)}$, органических раство-		H. р. в H ₂ O, р. в царской водке, конц. НВг	Р. в кислотах NH ₄ OH, КСN	Р. в кислотах НNО3, НСІО4	Р. в Н ₂ О (7,24 %), кислотах, органи-	ческих раствори- телях, щелочах
Температура, °С	930—950 (разл.)	25,5 (пл.); 27 (возг.)	770 (полим.); 1060 (разл.)			100 (разл.)	40,6 (пл.); 131 (кип.)	
Цвет; состоянне	Темно-синий; кри- 930—950 сталлическое (разл.)	Золотисто-желтый; 25,5 (пл.); кристаллическое 27 (возг.)	Черный; кристал- лическое	Черно-зеленый; кристаллическое	Коричневый; кри-сталлическое	Черный; кристал- лическое	Бледно-желтый	
Способ получення	(NH4)2RuCle]+O2 500°C (NH4)2RuNOCls]+O3	, 500 -C K2[RuO4]+KOH+Cl2	{ Rh (OH) ₃ , t Черный; кристал. 770 (полим.); H. р. в H ₂ O (Rh илн RhCl ₃ +O ₂ , 600 °C лическое 1060 (разл.) H. р. в H ₂ O	$\left\{ \begin{array}{l} {\rm Pd} + {\rm O}_2 \\ {\rm Pd} \left({\rm OH} \right)_2, 500 ^{\circ}{\rm C} \\ {\rm PdO}_2, 200 ^{\circ}{\rm C} \end{array} \right.$	{ Ag+O ₂ , 200°C { AgOH, —50°C	{ Ag ₂ O + K ₂ S ₂ O ₃ , 90 °C { Ag ₂ O + O ₃ , OH-	Os+O ₂ , 500 °C	
Соедине- ине	RůO2	RuO4	Rh ₂ O ₃	PdO	Ag ₂ O	AgO	0sO ₄	
ме-	Ru		К	Pd	Ag		ర	

259,5	1	184,2	71,17	133,9	
H. p. B H ₂ O	лическое Соломенно - жел- >200 (разл.) Р. в Н ₂ О, спирте, тый	Н. р. в Н ₂ О, кис-	H. p. B H ₂ O, HCl,	кристал- 620±10 H. в дарской водке (20±10 Н.) и в Н-20, HCl,	царскои водке Н. р. в Н ₂ О
650 · (разл.)	>200 (разл.)	кристал- 1100 (разл.)	1100 (pasn.);	500 (pash.) 8 112 620±10 (5552)	(pasal.)
Черный; кристал- 650 (разл.)	лическое Соломенно - жел- тый		лическое Черный	Черный, кристал-	лическое Коричневый
Os (OH) 4, 200 °C	OsO ₄ +КОН+ +конц. NH , OH	$\left\{\begin{array}{ccc} \Gamma + O_2 \\ \Gamma + O_2 \end{array}\right\}$	Pt(OH) ₂ , 500 °C, N ₂	PtO ₃ , 175 °C	$Au_2O_3 \cdot 2H_2O$, 100 °C, $N_2 \mid \text{Коричневый}$
OSO ₂	K ₂ [OsO ₃ N]	IrO_2	PtO	PtO ₂	Au ₂ O ₃
		H	Pt		Au

c
ç
*
_
1
3
Ľ
Ц
~
ŀ

7.0	р _{298К,} Ом · м	$5,5\cdot 10^{-2}$	$4.0 \cdot 10^{-2}$	$6.5 \cdot 10^{-2}$	$8.0 \cdot 10^{-2}$	$3.0 \cdot 10^{-2}$	4,7 · 10—1
SJIEKIFNYECKNE CBONCIBA IIPOCIBIA N ABOMBIMA OKUMAOB	Соединение	CaRuO ₃	. SrRuO ₃	BaRuOs	T12Rh2O,	Pb ₂ Ru ₂ O ₆	$\mathrm{Bi_2Ru_2O_7}$
SJIENIFNAECANE CBONCIBA	Р ₂₉₈ К, Ом · м	1400—4000	2,1	4 · 10-3	<10-2	6 · 10—3	6 . 10-3
	Соединение	PdO	β-PtO ₂	RuO ₂	RhO ₂	OsO_2	IrO_2

СУЛЬФИДЫ, СЕЛЕНИДЫ, ТЕЛЛУРИДЫ ПЛАТИНОВЫХ МЕТАЛЛОВ

Металл	Сульфиды	Селениды	Теллуриды
Ru Rh Pd Os Ir Pt	RuS ₂ RhS; Rh ₂ S ₃ ; RhS ₂ ; Rh ₂ S ₅ ; Rh ₃ S ₈ Pd ₄ S; Pd ₃ S; Pd ₂ S; PdS; PdS ₂ OsS ₂ IrS; Ir ₂ S ₃ ; IrS ₂ ; Ir ₃ S ₈ PtS; PtS ₂	RuSe ₂ RhSe; Rh ₂ Se ₃ ; RhSe ₂ ; Rd ₂ Se ₅ ; Rh ₃ Se ₈ Pd ₄ Se; Pd ₂ Se; PdSe; PdSe ₂ OsSe ₂ Ir ₂ Se ₃ ; IrSe ₂ ; Ir ₃ Se ₈ PtSe _{0,8} ; PtSe; PtSe ₂	RuTe ₂ RhTe; Rh ₂ Te ₃ ; RhTe ₅ ; Rh ₂ Te ₅ Pd ₄ Te; Pd ₃ Te; Pd ₂ Te; PdTe; PdTe ₂ OsTe ₂ IrTe ₂ ; Ir ₃ Te ₈ PtTe; PtTe ₂

в кислотах в присутствии окислителя [271—273, 276]. Достаточно надежно идеитифицированные наиболее характерные халькогениды благородных металлов представлены в табл. 4.40.

Простые галогениды

Галогениды благородных металлов образуются в процессах галогенирования тонкодисперсных металлов и их солей, а также при прокаливании галогенокомплексных соединений в инертной атмосфере или в атмосфере соответствующего галогена. Полученные из водных растворов, они всегда содержат в своем составе воду, при полном удалении которой начинается разрушение галогеносоединения. В кристаллическом состоянии безводные простые галогениды представляют собой полимерные цепи, связаиные галогеномостиками и образующие часто различные модификации. Со фтором характерно образование соединений в высших степенях окисления, с иодом — в низших степенях окисления [272—275]. В табл. 4.41, 4.42 представлены простые фториды и хлориды.

Комплексные соединения

Известны многочисленные классы комплексных соединений благородных металлов, в которых лигандами являются кислотные остатки (ацидолиганды) F^- , CI^- , Br^- , I^- , NO_2^- , SO_4^{2-} , $C_2O_4^{2-}$, NCS^- , CN^- , CH_3COO^- , NO_3^- , OH^- и иейтральные молекулы H_2O , NH_3 , CO, NO, N_2 , C_2H_4 , $NH_2CH_2CH_2NH_2$, $P(C_6H_5)_3$, CH_3SOCH_3 .

Центральный ион комплексного соединения может паходиться в различных степенях окисления [272, 274—276]. В табл. 4.43—4.49 представлены соединения, с которыми химикам-технологам чаше всего приходится сталкиваться на практике. Хлоркомплексы образуются в процессах жидкофазного и твердофазного хлорирования в присутствии хлоридов щелочных металлов и неметаллов, полупроводников, отходов и руд, содержащих благородные металлы, а также при растворении благородных металлов [273—275, 278, 279] в царской водке. Такие комплексы чаще всего используются в качестве исходных для спитеза различных соединений. Они примеияются для получения катализаторов в гетерогенных и гомогенных процессах, при получении порошков благородных металлов различной дисперсности и т. д. (см. табл. 4.44).

Сульфатокомплексы благородных металлов образуются в процессах сернокислотного выщелачивания руд, полупродуктов различных материалов в присутствии окислителей, поэтому они важны как для технологов, так и для аналитиков, кроме того, сульфатокомплексы успешно используют для приготовления электролитов при получении покрытий платиновыми металлами. Нитрокомплексы, содержащие группу NO2, координированную через азот, образуются в процессах интрования различных солей или материалов. Они применяются в аффинаже платиновых металлов и в аналитической практике. Аммнакаты платиновых металлов, золота и серебра успешно используются для отделения их от неблагородных металлов, получения металлов высокой степени чистоты, в аналитической и лабораторной практике, миогие аммиакаты проявляют биологическую активность и нашли применение в медицине. Цианокомплексы, особенно золота и серебра, широко используются для нолучения гальванических декоративных и защитных покрытий (см. табл. 4.43-4.47). Особый интерес представляют карбонилы платиновых металлов, золота и серебра, образующиеся в процессах твердофазного и жидкофазного карбонилирования различных полупродуктов, материалов и солей платиновых металлов (см. табл. 4.48). Такие соединения находят все более широкое применение в качестве катализаторов, а также исходных материалов для ианесения пленок и покрытий благородными металлами из газовой фазы. В отличие от других благородных металлов при нитровании рутений и осмийсодержащих полупродуктов, концентратов, материалов и соединений образуются очень устойчивые нитрозокомплексные соединения указанных элементов [274, 276] (см. табл. 4.49).

Реакпни взаимодействия металлов платиновой группы и их соеди-

нений схематично представлены на рис. 4.31—4—36.

Направление реакций замещения лигандов во виутренней сфере координационных соединений платиновых металлов определяется закономерностью трансвлияния, открытой академиком И. И. Черняевым в 1926 г. Для комплексов платины (II) ряд отрансвлияния записывается так:

$$OH-$$

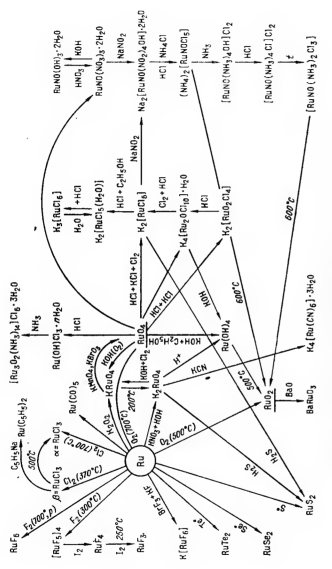
Каждый последующий член ряда вытесияет из виутренней сферы комплекса предыдущий в равных условиях. Эта закономерность открыла перспективы в разработке теории направленного синтеза координационных соединений платиновых металлов с заранее заданными свойствами, заданного строения [274—276].

Например, реакция взаимодействия

$$H_3N$$
 Pt H_3 H_3 H_3N H_4 H_5N H_5 H_5 H_5 H_7 $H_$

приводит к образованию диаминодихлороплатината (II)-транс-изомера, а реакция взаимодействия

приводит к образованию аналогичного цис-изомера.



Рнс. 4.31. Схемы реакций взаимодействия рутения и его соединений

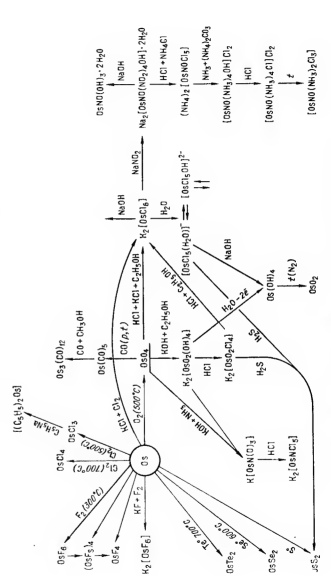


Рис. 4.32. Схемы реакций взаимодействия осмия и его соединечий

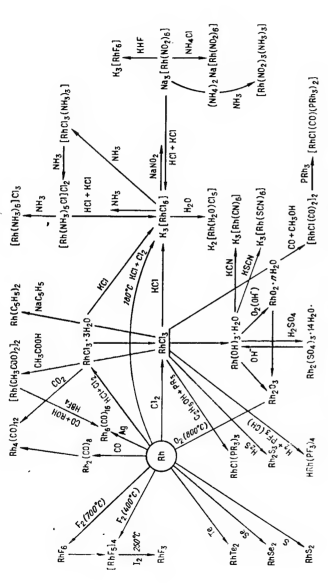
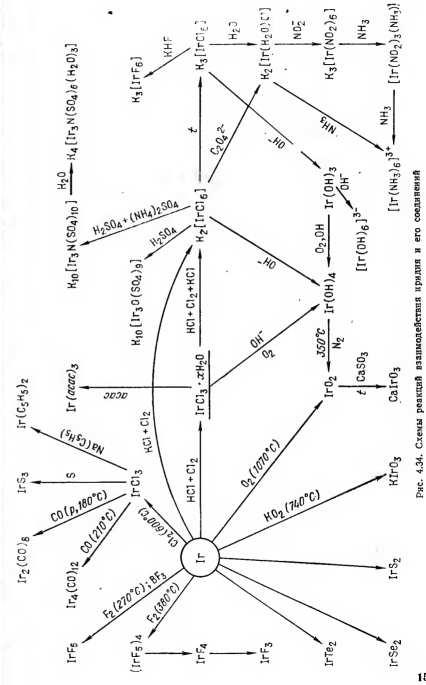


Рис. 4.33. Схемы реакций взаимодействия родия и его соединений



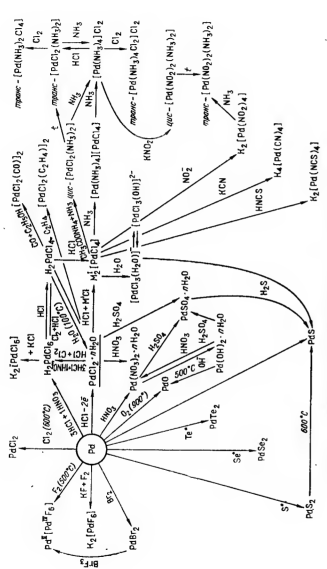
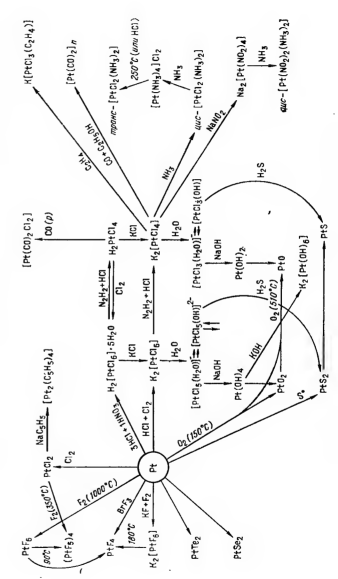


Рис. 4.35. Схемы реакций взаимодействия палладия и его соединений



Рис, 4.36. Схемы реакций взаимодействия платины и ее соединений

БИНАРНЫЕ ФТОРИЦЫ БЛАГОРОДНЫХ МЕТАЛЛОВ

Примечание	Нестойкое, разла- гается водой Дымит на возлу- хе, разлагается водой	 Нестойкое 	Бурио разлагает- ся водой———————————————————————————————————	13.7 7.8 7.8 1.8 1.8
M. µB	3,6	2,93	1,1	1
Строенне молекулы	Октаэдрическое Тетрамериое с фторомости- ками			I
Температура, оС	54 (пя.); 200 (разл.) 86,6 (пл.); 227 (кип.)	70 (пл.)	700 (возг. в F ₂) — —	690 (пл.)
Цвет; состояиие	Темио-коричевые кристаллы Гемио-зеленые кристаллы кристаллы	Желтые кристаллы Коричневый поро- Чериый (темио- красный); твердое Темио-красный;	Пурпурио - крас- ный; твердое Красиые кристал- лы Кирпичио - крас- кирпичио - крас- церные кристалы Бледио - фиолего- вый; твердое	Бесцветиые кристаллы
Способ п олу чення	Ru+F ₂ Ru+F ₂ , 300°C	RuF_5+I_2 RuF_5+I_2 , 250°C $Rh+F_2$ RhF_3+F_2 $(p, 400°C)$		Ag+F ₂
Соединение	RuF ₆ [RuF ₅]4	RuF ₃ RhF ₆ [RhF ₅] ₄	RhF ₄ PdF ₄ «Tpuфropu _a »	AgF ₂
Ме-	Ru	ሌ 상	Pq	A

	Хорошо растворим в воле		1	Легко разлагается	водои При плавлеии разуется зел	жидкость, пары бесцветиы	ı	Разлагается во- дой, выделяется	0304	H	Один из наиболее сильных окисли-	reach meranaob	Диамагнитен	Раздагается во- пой пизмагиитеи	Мгиовенио разла- гается волой	риый переход.
	ı	1	1,08	1,5	2,06		l	2,9	1,3		1,3	2,05	l	I	1	лнморе
	l	1	Пентагана льная битирамита		1		١.	Октаэдрическое	ı	11	Искаженное октаэдрическое	Тетрамер с фто-	ı	I	1	ожеине; полим. — по
	435 (пл.)	ľ	100 (разл.)	32,3 (пл.);	40 (разл.) 70 (пл.); 226 (разл.)		230 (пл.)	43,6 (пл.); 56,4 (разл.)	104 (пл.)	106 (пл.);	100 (возг.) 61,4 (пл.); 69,3 (возг.)	80 (пл. с	300 (BOST.); 600 (DAST.)	75 (пл.)	500 (разл.)	э; разл. — разл
	Белый; твердое	Броизовый; твер-	желтый; твердое	То же	Голубые кристал- лы		Желтый; твердое	Желтые кристал- лы	Желто-зеленые	Чериые кристаллы Желтые кристал-	лы Темио-красиые кристаллы	Ярко-красиый	Желтовато - ко- ричиевый	коричие-	Ораижевый	авленне; кип. — кипеиис
	Ag+F ₂ , 450 °C; Ag,O+HF	AgF+Ag	Os+F ₂ , 600°C,	Os+F2, 300°C	OsF ₆ +I ₂ (B cpene IF ₅)	1	Восстановление	Ir+F ₂ , 270 °C	Ir+F2, 380°C	IrF_6+Ir IrF_3+BrF_3	Pt+F2, 1000°C	Pt wan PtCl2+F2,	Pt+BrF3, 180°C,	Auf X2F2	Au+F2, 350°C	то в так не в Возг. — возгонка; пл. — плавленне; кип. — кипение; разл. — разложенне; полим. — полиморфима переход.
	AgF	Ag2F	OsF,	OSF	OsFs	1	OsF4	IrF	[IrF ₅]4	IrF3 IrF4	PtF_{6}	$[PtF_5]_4$	PtF4	AuF	AuF3	нмечанне.
~			SO			·		Į,			Pt			Au		Пр

	Растворимость	Н. р. в воде, кисло- тах, щелочах, орга- нических растворите- лях	Р. в воде, кислотах, щелочах	Н. р. в воде	Р. в воде	Н. р. в воде, р. в НС!. HNO ₃	Р. в воде
EIAJIJOB	Температура, °С			680 (пл.); 920 (разл. в СІ ₂)	105 (пл.); Р. в 180 (разл.)	680 (пл.); 980 (разл. в Сі ₂); 920 (в N ₂); 780 (в О ₂)	J.
THE DIAL PROPERTY WELANDING	Цвет, состояние	Коричиевый порошок 500 (полим.); или чериме кристал- 830 (разл. в Cl ₂); лы 220 (в H ₂)	Коричиевый порошок	Красиме кристаллы	Красиме кристаллы	Красиме кристаллы	Темно-красиме крис- таллы
	Способ получения	Ru+Cl ₂ , 350—850 °C	Восстановление RuOHCl ₃ Коричиевый порошок 200 (разл.)	Rh+Cl ₂ , >300°C	Rh(OH)3+HCI	Pd+Cl ₂ , 500°C	Pd+HNO ₃ +HCl
	Соедииеиие	RuCl ₃	RuCl ₃ .xH ₂ O	RhC1 ₃	RhCl3·3H2O	(PdCl ₂)"	PdCl₂∶nH₂O
	талл	Ru	_	Rh		Pd	-

Ag	Ag AgCi	Ag++C1-	Белые кристаллы	455 (пл.); '1559 (кип.)	Н.р. в воде (10-4 %)
SO	OsCI4	Os+Cl ₂ , 600°C	Красные кристаллы	I	Разлагается водой
	OsC1 ₃	Восстановление OsCl4	Гигроскопичиый поро- шок	1	Р. в воде
L	IrCl ₃	Jr+Cl ₂ , 450—750 ° C	Оливково-зеленый по- 795 (разл. в Cl ₂); рошок 760 (в Ar); 670 (в O ₂)	795 (разл. в Cl2); 760 (в Ar); 670 (в O ₂)	Н.р. в воде, кисло- гах, щелочах, органи- ческих растворителях
	IrCl ₃ 3H ₂ O	Ir(OH)3+ HCI	Темио-зеленые крис- таллы	I	Р. в воде, кислотах
ቯ	PtC14	Pt+Cl ₂ ; 250—300 °C; Гигроскопичный Н ₂ [PtCl ₆], 300 °C	×	ко- 370 (разл. в О ₂); 370 (в СІ ₂)	Р. в воде (67 %), кислотах, ацетоие
	PtCI ₂	Pt+Cl ₂ , >300°C, H ₂ [PtCl ₂], 360—380°C	Светло-коричневый порошок	580 (разл. в Cl ₂)	Н.р. в воде, органи- ческих растворителях
Au	AuCl3	Au+Cl ₂ , >143 °C	I	228 (п.)	Р. в воде, кислотах
	AuCl	AuCl ₃ , 260°C	1	285 (разл.)	Разлагается водой
ш	римечание. При	ј Примечание. Принятые сокращения см. в табл. 4.38.	1.38.		

161

11-688

хлорокомплексы благородных металлов

Ме- талл	Соединение	• Способ получения	Цвет; состояние	Температура, °С	Растворимость
Ru	Ru (NH4) ARuCle]	RuO4+HC1+NH4C1	Черный; кристалли- 360 (разл.)	360 (разл.)	Сл. р. в воде, р. в кис-
	KaRuH2OCI5]	K4[Ru2OCl10]+HCl+	ческое Темио-красный; кри-	270 (разл.)	лотах X. р. в воде, кислотах
	Karasocial X	+C2n5Un RuO4+HC1+KC1	сталлическое Темно-коричиевый;	>140 (pasa.)	Р. в воде
	KalRuClej	Ru+Cl2+KCl	кристаллическое Темно-красный поро- шок	475 (полим.); 850 (разл. в Сl ₂ , Ar),	Х. р. в воде, кислотах
	K ₂ [RuCl ₆]	KaRuH2OCI5]+HCI+CI2; Черный; Ru+Cl2+KCl		520 (B O ₂) 775 (pasn. B Cl ₂); 705 (B Ar); 540 (B O ₂)	кристалли- 775 (разл. в Сl ₂); 705 Сл. р. в воде, кисло- (в Ar); 540 (в O ₂)
Rh	Rh K3[RhCl6]	Rh+KCl+Cl2	Рубиновый; кристал- лическое	Рубиновый; кристал- 510 (полим.), лическое	Х. р. в воде
	K _s [RhH ₂ OCI ₅]	Ks[RhCl ₆]+H2O	Рубиновый; кристал-	710—770 (в О ₂) 240 (разл.)	То же
	(NH4)3[RhCl6]	H3[RhCl6]+NH4Cl	лическое Красный; кристалли-	1	•
Pd	Pd KaPdCl	HaPdCl4]+KCl	Золотнсто желтый; 525 (пл.)	525 (пл.)	Х. р. в воде,
	K _á PdCl ₆]	K2[PdCl4]+HCl+Cl2	кристаллическое Кирпично - красими; 380—425 (разл.)	380—425 (разл.)	сл. р. в спирте Сл. р. в воде, NH ₄ Cl,
	(NH4)2[PdCl4]	Hapdc14]+NH4C1	кристаллическое Светло - коричиевый; 100 (разл.)	100 (разл.)	спирте, р. в кислотах Р. в воде, спирте
SO	Os K ₂ [OsCl ₆]	Os+KC1+C1; OsO4+HC1+C2H5OH+ +KC1	кристаллическое Коричнево - красимй; >600 (разд.) кристаллическое	>600 (разл.)	Р. в воде, и.р. в спир• те

Коричиево - красный; 508 (разд.) Сл. р. в воде кристаллическое	Чериый; крнсталли- 850 (разл. в СІ ₂); ческое 780 (в Аг); 680 (в О ₂)	Светло-зеленый поро- шок	Олифково - зеленый; 485 (полим.) 935 (разл. в СІ2); 850 (в Аг); 715—775 (в О2),	Черный; кристалличе- 440 (разл.) Сл. р. в воде ское	Красный; кристаллы- 475 (разл.) Р. в воде, и. р. в ор- ческое гаинческих раствори- телях	Желтый; крнсталли- 850 (разл. в Сl ₂); Сл. р. в воде (1,12 % ческое	Бледно-желтый; крн- 215 (разл.) Сл. р. в воде (0,77 % при 25 °C)	Желто-оранжевый 230 (разл.) Х.р. в воде	Желтый; кристалли- ческое
Кипячение ОsO4+HCl+ +FeCl ₂ и осаждение NH ₄ Cl	Ir+Cl ₂ +KCl, 500°C	K ₃ [IrCl ₆]+H ₂ O	Ir+Cl ₂ +KCl	HgIrCl ₆]+NH ₄ Cl	K ₂ PtCl ₆]+ (NH ₂ = =NH ₂) ₂ SO ₄ , 100 °C	[H ₂ [PtCl ₆]·6H ₂ O +KCl; [Pt+KCl+Cl ₂ , 500°C	HaPtCl6]-6H2O+NH4C1	Pt+HNO ₃ +HCl	Au+Cl ₂ +HCl
(NH4)2OSCI6]	Ka[IrCle]	K2[1r(H20)C15]	Ks[IrCls]	(NH, LICI6]	K ₂ PtCl ₄]	K ₂ PtCl ₆]	(NH4) _{2[} PtCl ₆]	H ₂ [PtCl ₆]-6H ₂ O	H[AuCl4]-4H2O
	i.				L				Αu

11*

1	Ме-	Ru		-	Rh				Pd			ii.		
	я Соединенне .	[Ru4(SO4)6O2(OH)4]4-	[Ru4(SO4)6O6]10-	[Ru ₃ O (SO ₄) ₉] ⁸ -	$\left \left[\mathrm{Rh}_2 \mathrm{O} (\mathrm{SO}_4)_4 (\mathrm{HSO}_4)_2 \right]_n^{6n} - \right $	Rh ₂ (SO ₄) ₃ ·14H ₂ O	$\left[\left[\operatorname{Rh} \left(\operatorname{SO}_{\boldsymbol{t}} \right)_2 (\operatorname{OH}) \operatorname{H}_2 \operatorname{O} \right]_{\boldsymbol{n}}^{2\boldsymbol{n}} - \right.$	Rh ₂ (SO ₄) ₃ ·4H ₂ O	PdSO4	PdSO4.2H2O	PdSO4·H ₂ O	(NH4) 4[1r ₃ N(SO ₄) 6(H ₂ O) ₃]	K ₁₀ [Ir ₃ O(SO ₄) ₉]	
СУЛЬФАТОКОМІЛІЕКСЫ БЛАГОРОДНЫХ МЕТАЛЛОВ	Способ получения	RuO ₂ ·xH ₂ O+H ₂ SO ₄ , 170—200 °C (KOH4,)	RuO ₂ ·xH ₂ O+H ₂ SO ₄ , >200°C (ковц.)	K ₄ [Ru ₂ OCl ₁₀]+H ₂ SO ₄ .	Rh ₂ O ₃ ·xH ₂ O+H ₂ SO ₄ , 200°C (ко нд.)	Rh ₂ O ₃ · x H ₂ O + H ₂ SO ₄ , $t_{\text{ком }\pi}$ (кон π .)	Rh ₂ O ₃ ·xH ₂ O+H ₂ SO ₄ , 170—200 °C (конц.)	Выпаривание досуха водного раство- Красимй сульфат ра желтого сульфата	$PdO \cdot xH_2O$ или Pd , или $\{+N_2SO_4\}$ Темио-красный $\{X_2PdC_4\}$, или $\{X_2Pd(NO_2)_4\}$	Pd+H ₂ SO ₄ +HNO ₃	Pd (NO ₃)2+H ₂ SO ₄ (конц.)	(NH4)4[Ir ₃ N(SO ₄)6(H ₂ O)3] (NH4)3[IrCl ₆]+H ₂ SO ₄ , 280—300°C (xorn.)	K4[IrCl6]+H2SO4, 280—300°C (KORU.)	
к металлов	Цвет; состояние	Зеленый	Бурый	Зеленый	Желтый	Желтый сульфат	Зелеиый	Красиый сульфат	Темио-красный	Красиовато - коричне-	вый; кристаллическое Оливково - зеленый; кристаллическое	Зеленый; кристалли- Р. в воде, H ₂ SO ₄	леный; еское	
	Растворниость	1	I	1	1	1	1	l	Н. р. в конп. H ₂ SO ₄	Р. в воде	*	Р. в воде, Н₂ЅО₄	крис- Р. в воде, Н ₂ SO ₄	

Р. в воде	Р. в воде, Н₂SO₄	1	Сл. р. в воде	1	
Зеленый; кристалли- Р. в воде ческое	I	ł	Бесиветные; ромби- Сл. р. в воде ческие кристаллы	1	
K ₁₀ [Ir ₃ O(SO ₄) ₉]+H ₂ O, 300 °C	Pt+H ₃ SO ₄ ; H ₂ PtCl ₆]+H ₂ SO ₄ ; PtS ₂ +HNO ₃	$H_2[Pt_2(SO_4)_4(H_2O)_2]+H_2O$	{ AgNO ₃ +Na ₂ SO ₄ ; { Ag+H ₂ SO ₄	Au (OH) 3+H ₂ SO ₄ (конц.)	тепия от в табя 4.38
$K_4[Ir_3O(SO_4)_6(H_2O_3)]$	H ₂ Pt ₂ (SO ₄) ₄ (H ₂ O) ₂]	HPtSO4(ÖH)2H2O]	Ag ₂ SO ₄	Au H[Au(SO ₄) ₂]	Township to the manufactor of
	Pt		Ag	Au	Ė

က်	
.38	
4	
	i
v	ì
ď	
-	•
ż	
S.	į
Þ	٠
1	
ā	
E	ĺ
2	į
- 5	
7	3
c)
6	١
į.	3
b	\$
Ξ	1
ä	Š
	١
•	,
23	=
I	•
4	3
7	١
q)
2	
o n o M n c	;
c	2
E	
_	•

	-	нитрокомплексы платиновых металлов	ЕТАЛЛОВ	ТАБЛИЦА 4,45
ме-	Соединение	Способ получения	Цвет; состоянне	, Растворнмость
Ru Rh	Na ₂ [RuNO (NO ₂) 4OH]X X2H ₂ O Na ₃ [Rh (NO ₂) 6]	— RhCls·3H2O+NaNO2	Оранжевый; кристал. Р. в воде, ацетоне, лическое Белый; кристалличе. Р. в воде (40 % при ское	Оранжевый; кристал- лическое Белый; кристалличе- ское
	Na (NH4) 2[Rh (NO2) 6]	Na ₃ [Rh (NO ₂) ₆]+NH ₄ Cl	Белый; кристалличе- ское	Белый; кристалличе- Р. в воде (0,216.% при 25°С), соль ка- лия и смешанные со-
Þď	K ₄ Pd(NO ₂)4]	KaPdCl4]+KNO2	Светло-желтый; приз- X. р. в воде матические кристаллы	ли сл. р. в воде Х. р. в воде

Ме- талл	Соединение	Способ получения	Цвет; состояние	Растворимость
os	NagOsNO(NO2) (OH]X	Na ₂ [OsCl ₆] + NaNO ₂ , без доступа воз- Желтый; кристалли- Р. в воде	Желтый; кристалли-	Р. в воде
Ir	Na ₃ [Ir (NO ₂) ₆]	духа ——	Белый; кристалличе- Х.р. в воде	Х.р. в воде
	$K_3[Ir(NO_2)_6]$	HalirCl6]+KNO2		Сл. р. в воде, и.р.
Pt	$K_g[Pt(NO_2)_4]$	K ₂ [PtCl ₄]+KNO ₂	Бесцветное; кристал-	кристал- Х. р. в воде, и. р. в спирте. эфире
	K ₂ [Pt (NO ₂) ₆]	$\begin{bmatrix} \text{PtCL}_1^{2-} \\ \text{n.m} \\ \text{Pt}(\text{NO}_2)_4^{2-} \end{bmatrix} + \text{HNO}_3$		

Примечание. Принятые сокращения см. в табл. 4.38.

		КОМПЛЕКСНЫЕ АММИАКАТЫ ПЛАТИНОВЫХ МЕТАЛЛОВ	иновых металлов		ТАБЛИЦА 4.46
Ме- таля	Соединение	Способ подучения	Цвет; состояние	fpash,	Растворниость
Ru	Ru [Ru ₃ O ₂ (NH ₃) ₄]Cl ₆ .4H ₂ O	RuCl ₃ ·nH ₂ O+NH ₃	Красиый; кристалли- ческое	l	Х. р. в воде
졒	[Ru(NH3)5N2 C12 [RhCl3(NH3)3]	[Ru(NH ₃) ₆ (H ₂ O)] ²⁺ +NH ₂ —NH ₂ Красиий; кристалли- или NaN ₃ ческое Светло-желтый; кри- +CH ₃ COOH сталлическое	Красиый; кристалли- ческое Светло-желтый; кри- сталлическое	1 1	Р. в воде, диметилсульфоксиде Сл. р. в воде (0,05 %)

	Р. в воде (0,83 %), в 10 % HC1 (0,001 %)	Сл. р. в воде	1	Р. в воде (0.269 %)	Х. р. в воде	Ch. p. B Bone, H. p. B NH4Cl,	P. B BOLE (0,066%)	Н. р. в воде	Р. в воде (0,2523 %)	
	200	11	260	332	185	1	7	290	280	
	Желтоватый; кристал- лическое	Розовый; кристалли- ческое	Желто - ораижевый;	желто - коричневый; кристаллическое	Беспветное; кристал-	Светло-желтый; крис- таллическое	Светло-желтый; кри- сталлическое	Темио-зеленый; кри- сталлическое	Ярко-желтый; кри- сталлическое	
	RhCl ₃ ·3H ₂ O+NH ₄ Cl+NH ₅	H ₂ [PdCl ₄]+NH ₃	[Pd(NH3)4P++HCl	Na ₂ [PdCl ₄]+NH ₄ CH ₃ COO	[PdCl2(NH3)2]+NH3	$[OsO_2(OH)_4]^2 - + NH_4CI, NaOH$	IrCl ₃ ·H ₂ O+NH ₃ , p, t	$[PtCl_4]^2 - + [Pt(NH_3)_4]^2 +$	[PtCl4]2-+CH3COONH4	
	[RhCl (NH ₃) ₆]Cl ₂	[Rh (NH ₃) ₆ Cl ₂ [Pd (NH ₃) ₄ PdCl ₄]	Tpanc-[P,dCl ₂ (NH ₃) ₂]	Lac-[PdCl2(NH3)2]	[Pd(NH ₃) ₄ Cl ₂]	[OsO ₂ (NH ₃) 4]C1 ₂	[IrCl (NH3) s]Cl2	[Pt(NH3)4[PtC14]	Цис-{PtCl ₂ (NH ₃) ₂]	
•		Pd				ő	i.	Pt		

Примечанне. Принятые сокращения см. в табл. 4.38.

цианокомплексы благородных металлов

ТАБЛИЦА 4.47

Ме- талл	Соединение	Способ получения	Цвет; состоянне	Растворнмость
167	K4Ru(CN)6J	K ₂ [R _U (H ₂ O) Cl ₂]+KCN	Беспветиое; кристал- лическое	эеспветиое; кристал- X, р. в воде, кисло- пическое

Ме- талл	Соединеиие	-	Способ получения	Цвет; состояние	Растворимость
Rh	K ₃ [Rh(CN) ₆]		Rh(OH)3.nH2O+KCN, Ar	Беспветиое; кристал-	еспветное; кристал-: Х.р. в воде, кислотах,
Pd	K₄[Pd(CN)4]		$K_2Pd(CN)_4]+Na^\circ, NH_3(m)$	лическое щелочах Желтый; кристалли- Р. в воде	щелочах Р. в воде
		где	$PdCl_2 \cdot nH_2O + KCN$	реское Бесцветное; кристал- X. р. в воде	Х. р. в воде
os	$K_4[Os(CN)_6] \cdot 3H_2O$		(NH4) glosCl ₆]+KCN, cman	лическое То же	Тоже
il.	Ka[Ir(CN)6]		NaOsO41+ NCN, 1 (NH4)2[IrCle]+KCN, cn.nab	* *	Р. в воде
Pt Ag	K ₂ Pt(CN). K[Ag(CN).2]		K_2PtCl_4J+KCN , cn.nab $Ag+O_2+KCN$	» X. р. в воде Бесцветиое; кристал- Р. в воде	X. р. в воде Р. в воде
Au	K[Au (CN) 2]		Au+O ₂ +KCN	лическое Желтый; кристалли- X. р. в воде	Х. р. в воде
	K[Au (CN) 4]·3H2O		ı	Беспветиый; кристал- Р. в воде	Р. в воде
	H[Au (CN) 4]·3H2O		1	лическое То же	X. р. в воде, спирте, эфире

Примечание. Принятые сокращения см. в табл. 4.38.

4.48		ор-
ТАБЛИЦА 4.48	Растворимость	Н. р. в воде, р. в ор- гаиических раствори- телях
	Температура, °С	—22 (пл.)
КАРБОНИЛЫ ПЛАТИНОВЫХ МЕТАЛЛОВ	Цвет, состояние	Беспветиая жидкость —22 (пл.)
КАРБОНИЛЫ П	Способ получения	Ru+CO, 20 Ha
	Соединение	Ru Ru(CO) ₅
	Ме- Галл	Ru

3B-9-T

_	Н. р. в воде, спирте, ацетоие	Разлагается водой, р. в органических растворителях	ı	Р. в органически х растворителях	Р. в углеводородах	Р. в эфире, спирте, и.р. в воде	Р. в пиклогексаие, и. р. в воде	Р. в кетонах, аминах	
	154 (пл.)	76 (пл.)	220 (разл.) в СО	—15 (пл.)	224 (пл.)	150 (возг.)	210 (возг. в СО)	I	
	Ораижевый; кристал- 154 (пл.) лическое	Желтый; кристалли- 76 (пл.) ческое	Чериые чешуйки	Беспветиая жидкость	Желтый; кристалли- ческое	Желто-зеленый; кри- 150 (возг.) сталлическое	Желтый; кристалли- ческое	Темио-вишиевый; аморфиое	
•	Ru (C ₅ H ₇ O ₂) ₃ +H ₂ +CO, 140—160 °C, 20 Πa	Rh+CO, 200°C, p	RhCl ₃ ·3H ₂ O+CO, 150°C	OsI ₃ +CO, 150—300 °C, Cu, Ag, Бесиветиая жидкость —15 (пл.) 20—30 Па	$0sO_4+CO$, 150°C, метанол, Желтый; кристалли- 224 (пл.) 10 Πa	IrCl ₃ +CO, 200°C, Cu	IrCl₃⋅3H₂O+CO, 60°C, мета- Желтый; кристалли- 210 (возг. в СО) р. в никлогексане, чол, 5 Па и.р. в воде	K ₂ PtBr ₄]+CO+HBr, 80°C	
	Ru ₃ (CO) ₁₂	Rh Rh ₂ (CO) ₈	Rh6(CO)16	Os (CO) ₅	Os ₃ (CO) ₁₂	1r ₂ (CO) ₈	Ir ₄ (CO) ₁₂	[Pt(CO) _{2]} *	
		Rh		රි		占		Pt	-

Примечание. Принятые сокращения см. в табл. 4.38.

Каримоств Соединение Способ получения Цвет; состояние растворимост Каримоств Каримоств 1 Темпо-красный; кри- 440 р. в воде, сталлическое 440 р. в воде, сталлическое	тиве растворимость кри- 440 Р. в воде, НСІ, н. р. в стипте	НИТРОЗОКОМПЛЕКСЫ РУТЕНИЯ И ОСМИЯ Способ получения Цвет; состояни NagRuno (NO2) 4OH] + HCl + Темно-красикий; сталлическое сталлическое
, , , , , , , , , , , , , , , , , , ,	J	

ő

4.13. Коррозионная стойкость

Высокая коррозионная стойкость благородных металлов позволяет применять их в самых жестких условнях работы. Благородные металлы отличаются высокой стойкостью против действия кислот, щелочей, солей и газов. Если расположить эти металлы в порядке понижения относительной коррозионной стойкости в кислотах, щелочах и окислителях, получим следующий ряд: иридий, рутений, родий, осмий, золото, платина, палладий и серебро [9, 280]. В табл. 4.50 приведены данные по коррозионной стойкости благородных металлов [9]. При нагревании на воздухе платина, золото и серебро практически не окисляются. Сравнительно легко окисляются осмий, рутений и иридий. Эти металлы обра-

ТАБЛИЦА 4.50

КАЧЕСТВЕННАЯ ОЦЕНКА КОРРОЗИИ ВЛАГОРОДНЫХ МЕТАЛЛОВ

Условиые обозначения: А -- весьма устойчив (коррозия отсутствует); Б — устойчив (слабо подвержен коррозии); В — мало устойчив (подвержен коррозин); Г — не устойчив (быстро корродирует)

					Мета	ллы			
Коррозионная среда	t, °C	Ag	Au	Ru	Rh	Pd	Os	Ir	Pt
Серная кислота концен-	18	в	A	A	A	A	Α	A	A
трированная То же * Надсерная кислота Селеновая кислота	100 250 18 18	_ _ L _	A A A	A A A	A A · A	Б В В	А Б —	A A A	А Б А
(d=1,4) То же Азотная кислота 0,1 н. Азотная кислота 1 н. Азотная кислота 2 н. Азотная кислота 70%-	100 18 18 18 18	— В Г Г	A A A A	A A A A	A A A A	Г А Б В Г	— Б В	A A A A	B A A A
ная То же Азотная кислота дымя-	100 18	r r	А Б	A A	A A	Γ	Γ Γ	A A	A A
щая Соляная кислота 36%-	18	В	A	A	A	А, Б	A	A	A
ная То же Царская водка То же Фосфорная кислота Плавиковая кислота	100 18 <i>t</i> _{кип} 100 18	F B C B	A C C A A	A A A, B A	А А,Б А	Б Г Г Б А	B r r A	A A A A	Б Г А А
40 %-ная Хлорная кислота	18— 100 18	-	- A	- A	Б	A B F	— A	- A	A B B
Бромистоводородная кислота $(d=1,7)$ Тс же Йодистоводородная кислота $(d=1,75)$	100	-	A	A A A	B A A	Г	Г, В Б В		T A

Merann

Vannassassas	t, °C				Мета	ллы			
Коррозионная среда	<i>1</i> , ·C	Ag	Au	Ru	Rh	Pđ	Os	Ir	Pt
Органические кислоты То же Раствор HCN в присут- ствии кислорода	18 100 —	<u>A</u>	A B	A 	<u>A</u>	A — —	A _	A _	<u>A</u>
Фтор » Хлор сухой Хлор влажный, хлорная вода	18— 100 18 18	_ _ _	А Б Г	_ A A	— A A	— В Г			В Б Б
Иод Иод (раствор в иоднс- том калии) Иод (раствор в спирте)	18 18	 -	Б Г В	А А, В Б	Б, В	Б В Б	<u>B</u>	A A A	A A
Бром жидкий сухой Бром жидкий влажный Бромная вода	18	 - -	ГГ	A A B	A A	r r B	Г Б Б	A A	B B A
Раствор NaClO To же Pаствор FeCl₃ To же Pаствор HgCl₂ Pаствор CuSO₄	18 100 18 100 100 100		— Б — А	r A A B A	Б А А А А	B F B F A	Г В Г А	А Б А А А	A A — A
Раствор Al ₂ (SO ₄) ₈ Раствор CuCl ₂ Раствор KCN То же Сера Сероводород влажный Сернистый натрий в при-	100 100 18 100 100 18 18		— Г А А	A A — A A	A A — A A	А Б В Г А	— — — A A	A A — A A	A A B A
Ртуть Аммиак в растворе Едкий натр в растворе Едкий натр расплавлен- ный	18 18 18 —	A A A	Γ Α Α	A A B	— А А Б	A A B	A A B	— А А Б	— А В
Перекись натрия расплавленная Углекислый натрий расплавленный	-	A A	Γ A	В Б	Б Б	Г Б	B r	B A	Г А
Азотнокислый натрий расплавленный Сернокислый натрий расплавленный Уксусная кислота, ледяная	_ _ 100	г г —	A A A	А Б А	A B A	В В —	Г Б А	A A A	А Б А

зуют стойкне окислы, обладающие высокой упругостью паров, поэтому при высоких температурах наблюдается их испарение, что следует учитывать при разработке техиологических схем обработки. Палладий устойчив на воздухе даже при повышенных температурах. Палладий не корродирует и не тускнеет в атмосфере сероводорода [281]. Следует отметить, что химическая активность компактных металлов, полученных плавлением, сильно отличается от губчатых аффинированных и порошковых металлов. Большинство компактных платиновых металлов плохо растворимы в кислотах и их смесях даже при нагреве. Компактные родни, ирндии, осмий и рутений не растворяются в кислотах и в кипящей царской водке. В мелкодисперсном состоянии родий растворяется в горячей серной кислоте и царской водке [282]. Иридий, осмий и рутений можно перевестн в раствор электрохимическим растворением переменным током [283] или путем дополнительных сплавлений с некоторыми неорганическими реагентами. Платина растворяется в кипящей серной кислоте и нарской водке [282]. Палладий в отличие от других металлов платиновой группы растворяется в азотной кислоте. Кипящая серная кислота окисляет мелкодисперсный осмий с образованием тетраоксида осмия и серинстого газа [282].

4.14. Электрохимические и адсорбционные свойства

Важнейшая электрохнмическая характернстика—электродный потенцил металла в растворе или расплаве, содержащем ионы этого металла [284]. Эта величина определяет термодинамическую устойчивость металла, т. е. условия, при которых возможен переход ионов через границу металл—раствор или металл—расплав. Так как в водных растворах в электродных равновесиях могут участвовать ионы H^+ и OH^- , то значения равновесных потенциалов E_0 могут зависеть от pH. Наглядное представление об областях термодинамической устойчивости дают диаграммы pH— потенциал (диаграммы Пурбе). Данные для построения этих диаграмм приведены в табл. 4.51—4.58 [285]. На рис. 4.37

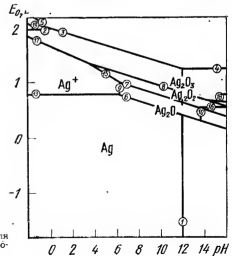


Рис. 4.37. Диаграмма Пурбе для серебра (цифры соответствуют номеру линии в табл. 4.52)

Момер линин (см. рис. 4.37)	Равновесиая реакция	Уравнение линии (см. рис. 4.37)
1 2 3 4 5	$\begin{array}{c} AgO^{-} + 2H^{+} \rightleftharpoons Ag^{+} + H_{2}O \\ Ag^{2+} + e \rightleftharpoons Ag^{+} \\ AgO^{+} + 2H^{+} + 2e \rightleftharpoons Ag^{+} + H_{2}O \\ \\ AgO^{+} + 2e \rightleftharpoons AgO^{-} \\ AgO^{+} + 2H^{+} + e \rightleftharpoons Ag^{2+} + H_{2}O \\ \\ Ag_{2}O + 2H^{+} + 2e \rightleftharpoons 2Ag + H_{2}O \\ 2AgO + 2H^{+} + 2e \rightleftharpoons Ag_{2}O + H_{2}O \end{array}$	$\begin{array}{c} \lg[\text{AgO}^-]/[\text{Ag}^+] = -24,04 + 2 \text{ pH} \\ E_0 = -1,980 + 0,0591 \lg[\text{Ag}^{2+}]/[\text{Ag}^+] \\ E_0 = 1,998 - 0,06591 \text{ pH} + \\ +0,0295 \lg[\text{AgO}^+]/[\text{Ag}^+] \\ E_0 = 1,288 + 0,0295 \lg[\text{AgO}^+]/[\text{AgO}^-] \\ E_0 = 2,016 - 0,1182 \text{ pH} + \\ +0,0591 \lg[\text{AgO}^+]/[\text{Ag}^{2+}] \\ E_0 = 1,173 - 0,0591 \text{ pH} \\ E_0 = 1,398 - 0,0591 \text{ pH} \end{array}$
8 9 10 11	$Ag_2O_3+2H^++2e\rightleftharpoons2AgO+H_2O$ $Ag_2O+2H^+\rightleftharpoons2Ag^++H_2O$ $2AgO^-+2H^+\rightleftharpoons Ag_2O+H_2O$ $AgO+2H^+\rightleftharpoons Ag^2^++H_2O$	$E_0 = 1,569 - 0,0591 \text{ pH}$ $lg[Ag^+] = 6,33 - pH$ $lg[AgO^-] = -17,72 + pH$ $lg[Ag^{2+}] = -3,53 - 2 \text{ pH}$
12 13 14	$Ag_2O_3+2H+ \Rightarrow 2AgO+ + H_2O$ $Ag++e \Rightarrow Ag$ $AgO-+2H++e \Rightarrow Ag+H_2O$	$\begin{array}{l} \lg[AgO^{+}] = -11.10 - pH \\ E_{0} = 0.799 + 0.0591 \lg[Ag^{+}] \\ E_{0} = 2.220 - 0.1182 pH + \\ +0.0591 \lg[AgO^{-}] \end{array}$
15 16	$AgO+2H^++e \rightleftharpoons Ag^++H_2O$ $AgO+e \rightleftharpoons AgO^-$	E ₀ =1,772 ⁻⁰ ,1182 pH- 0,0591 lg[Ag+] E ₀ =0,3510,0591 lg[AgO-]
17	$Ag_2O_3 + 6H^+ + 4e \rightleftharpoons 2Ag^+ + 3H_2O$	$E_0 = 1,670 - 0,0886 \text{ pH} - 0,0295 \text{ ig[Ag+]}$
18	$Ag2O3+2H++4e \Rightarrow 2AgO-+H2O$	E ₀ =0,960—0,0295 pH— —0,0295 lg[AgO-]
19	$Ag_2O_3+6H^++2e \rightleftharpoons 2Ag^{3+}+3H_2O$	$E_0 = 1,360 - 0,1773 \text{ pH} - 0,0591 \text{ lg[Ag}^{2+}]$

таблица 4.62 Уравнение для построения диаграмм пурбе для золота

Номер линии	Равновесная реакция	Уравнение линии
1	H₃AuO₃+3H+ ⇒ Au³++3H₂O	lg[H ₃ AuO ₃]/[Au ³⁺]=-3,43+3 pH
2	$H_2AuO_3 + H+ \rightleftharpoons H_8AuO_3$	$lg[H_2AuO_3]/[H_3AuO_3] = -11,74 + pH$
3	$\text{HAuO}_3^{2-} + \text{H} + \rightleftharpoons \text{H}_2 \text{AuO}_3^{-}$	$lg[HAuO_3^{2-}]/[H_2AuO_3^{-}] = -13,35 + pH$
4	$AuO_3^{3-}+H+ \Rightarrow HAuO_3^{2-}$	$lg[AuO_3^{3-}]/[HAuO_3^{2-}] = -15,99 + pH$
5	$Au^{3+}+2e \rightarrow Au^{+}$	$E_0 = 1,401 + 0,0295 \lg[Au^3 +]/[Au +]$
6	$H_3AuO_3+3H++2e \rightarrow Au^++3H_2O$	$E_0 = 1,502 - 0,0886 \text{ pH} + +0,0295 \text{ lg[H}_3\text{AuO}_3]/[\text{Au}^+]$
7	$H_2AuO_3 + 4H^+ + 2e \rightleftharpoons Au + 3H_2O$	$E_0 = 1.849 - 0.1182 \text{ pH} + 0.0295 \text{ lg[H}_2\text{AuO}_3^-]/[\text{Au+}]$

Номер линии	Равновесная реакция	Уравненые линии
8	HAuO ₃ ^{2→} +5H++2e * Au++	$E_0 = 2,243 - 0,1477 \text{ pH} + 0.0005 \text{ b. HAA of } 2^2 - 1/4 \text{ and } 1/4 \text{ b. } 1/4 \text{ c. } 1/4 \text{ b. } 1/4 \text{ c. } 1/4 \text$
9 10	3H ₂ O Au ₂ O ₃ +6H++6e ≠ 2Au+3H ₂ O 2AuO ₂ +2H++2e≠Au ₂ O ₃ +H ₂ O	+0,0295 lg[HAuO ² 3-]/[Au+] E ₀ =1,4570,0591 pH E ₀ =2,6300,0591 pH
11 12	$Au_2O_3+6H+ \rightleftharpoons 2Au^3++3H_2O$ $2H_3AuO_3 \rightleftharpoons Au_2O_3+3H_2O$	$lg[Au^{3+}] = -2.08 - 3 \text{ pH}$ $lg[H_3AuO_3] = -5.53$
13 14	$2H_{2}AuO_{3}^{-} + 2H_{4} + Au_{2}O_{3} + 3H_{2}O$ $2HAuO_{3}^{2-} + 4H_{4} + Au_{2}O_{3} + 3H_{2}O$	
15 16 17	Au++e→Au Au³++3e→Au H₃AuO₃+3H++3e→Au+3H₂O	$ \begin{array}{l} E_0 = 1,692 + 0,0591 \ \text{lg[Au+]} \\ E_0 = 1,498 + 0,0197 \ \text{lg[Au^3+]} \\ E_0 = 1,565 - 0,0591 \ \text{pH} + \end{array} $
18	$H_2AuO_3^- + 4H^+ + 3e_{\rightleftharpoons}Au + 3H_2O$	+0,0197 lg[H ₃ AuO ₃] E ₀ =1,796—0,0788 pH+ +0,0197 lg[H ₂ AuO ₃]
19	HAuO ₃ ^{2—} +5H++3e≠Au+3H ₂ O	E_0 =2,059—0,0985 pH+ +0,0197 lg[HAuO $_3^2$]
20	$AuO_2+4H^++e \rightleftharpoons Au^{3+}+2H_2O$	E₀=2,507—0,2346 pH— —0,0591 lg[Au³+]
21	$AuO_2 + H_2O + H^+ + e \rightleftharpoons H_3AuO_3$	$E_0=2,305-0,0591 \text{ pH}-0,0591 \text{ lg[H}_3\text{AuO}_3]$
22	$AuO_2+H_2O+e_{\rightleftharpoons}H_2AuO_3$	$E_0 = 1,611 - 0,0591 \text{ lg}[H_2\text{AuO}_3]$
2 3	$AuO_2 + H_2O + e_{\Rightarrow \Rightarrow} HAuO_3^2 + H^+$	$E_0 = 0.822 + 0.0591 \text{ pH} - 0.0591 \text{ lg[HAuO}_3^2 - 1]$

таблица 4.53 уравнения для построения диаграмм пурбе для рутения

Номер линии	Равновесная реакция	Уравнение линии
1	HRuO5 +H+≠H₂RuO5	$lg[HRuO_{5}^{-}]/[H_{2}RuO_{5}] = -11,22 + pH$
2	$RuO_4^{2-} + 8H^+ + 4e \rightleftharpoons Ru^{2+} + 4H_2O$	$E_0 = 1,563 - 0,1182 \text{ pH} + 0,0148 \text{ lg[RuO}_4^2]/[Ru^2+]$
3	$RuO_{4}^{-} +8H^{+} +5e \Rightarrow Ru^{2+} +4H_{2}O$	$E_0 = 1,368 - 0,0945 \text{ pH} + 0,0118 \text{ lg}[\text{RuO}_4^{-1}][\text{Ru}^{2+}]$
4	$H_2RuO_5 + 8H + + 6e \rightleftharpoons Ru^2 + + 5H_2O$	$E_0 = 1,307 - 0,0788 \text{ pH} + 0,0098 \text{ lg[H}_2\text{RuO}_5]/[\text{Ru}^{2+}]$
5	$RuO_4^- + e RuO_4^2$	$E_0 = 0.590 + 0.0591 \text{ Ig}[\text{RuO}_4^-]/$ /[RuO ₄]

Номер динии	Равновесная реакция	Уравненне линни
6	$H_2RuO_5+e \Rightarrow RuO_4^- + H_2O$	$E_0 = 1,001 + 0,0591 \text{ lg[H}_2\text{RuO}_5]/$ $/ \text{RuO}_4^- $
7	$HRuO_5^- + H^+ + e \rightleftharpoons RuO_4^- + H_2O$	$E_0 = 1,660 - 0,0591 \text{ pH} + 0,0591 \text{ lg } [\text{HRuO}_5^-]/[\text{RuO}_4^-]$
8	$Ru_2O_3+6H^++6e = 2Ru+3H_2O$	$E_0 = 0.738 - 0.0591 \text{ pH}$
9	$2RuO_2+2H^++2e_{\rightleftharpoons}Ru_2O_3+H_2O$	$E_0 = 0.937 - 0.0591 \text{ pH}$
10	$RuO_4+4H^++4e \rightleftharpoons RuO_2+2H_2O$	$E_0 = 1,387 - 0,0591 \text{ pH}$
11	$H_2RuO_5 \rightleftharpoons RuO_4 + H_2O$	lg[H2RuO5]=-0.88
12	$HRuO_5^- + H^+ \rightleftharpoons RuO_4 + H_2O$	$\lg \left[HRuO_5^- \right] = -12,10 + pH$
13	$Ru^{2+}+2e \rightleftharpoons Ru$	$E_0 = 0.455 + 0.0295 \lg[Ru^2 +]$
14	$RuO_4^- + 8H^+ + 6e \rightleftharpoons Ru + 4H_2O$	$E_0 = 1,193 - 0,0788 \text{ pH} +$
		+0,0098 lg [RuO ₄ ²⁻]
15	$Ru_2O_3+6H^++2e_{++}2Ru^2++3H_2O$	$E_0 = 1,304 - 0,1773 \text{ pH} - 0,0591 \text{ lg[Ru}^2+]$
16	$RuO_2+4H^++2e \Rightarrow Ru^2++2H_2O$	$E_0 = 1,120 - 0,1182 \text{ pH} - 0,0295 \text{ lg}[\text{Ru}^2 +]$
17	$2\text{RuO}_4^{2-} + 10\text{H}^+ + 6e_{\rightleftharpoons}$	$E_0 = 1,649 - 0,0985 \text{ pH} +$
	\rightleftharpoons Ru ₂ O ₃ +5H ₂ O	$+0.0197 \lg \left[\text{RuO}_{4}^{2-} \right]$
18	$RuO_4^{2-} + 4H^+ + 2e \rightleftharpoons RuO_2 + 2H_2O$	$E_0 = 2,005 - 0,1182 \text{ pH} +$
		$+0.0295 \lg \left[\text{RuO}_4^{2-} \right]$
19	$RuO_4^- + 4H^+ + 3e \Rightarrow RuO_2 + 2H_2O$	$E_0 = 1,533 - 0,0788 \text{ pH} +$
1		+0,0197 lg [RuO ₄]
20	$H_2RuO_5+4H^++4e$ ⇒ RuO_2+3H_2O	$E_0 = 1,400 - 0,0591 \text{ pH} + 0,0148 \text{ lg} [\text{H}_2\text{RuO}_5]$
21	RuO ₄ +e≠RuO ₄	$E_0 = 0.950 - 0.0591 \lg \left[\text{RuO}_4^- \right]$

ТАБЛИЦА 4.54 УРАВНЕНИЯ ДЛЯ ПОСТРОЕНИЯ ДИАГРАММ ПУРБЕ ДЛЯ ОСМИЯ

Номер	Равновесная реакция	Уравнение линии
1 2 3	$HOsO_{5}^{-} + H^{+} \rightleftharpoons H_{2}OsO_{5}$ $OsO_{5}^{2-} + H^{+} \rightleftharpoons HOsO_{5}^{-}$ $H_{2}OsO_{5} + 2e \rightleftharpoons OsO_{4}^{2-} + H_{2}O$	$ \begin{vmatrix} \lg \left[\text{HOsO}_{5}^{-} \right] / \left[\text{H}_{2} \text{OsO}_{5} \right] = -10,00 + \text{pH} \\ \lg \left[\text{OsO}_{5}^{2-} \right] / \left[\text{HOsO}_{5}^{-} \right] - 14,50 + \text{pH} \\ E_{0} = 0,418 + \\ + 0,0295 \lg \left[\text{H}_{2} \text{OsO}_{5} \right] / \left[\text{OsO}_{4}^{2-} \right] \end{vmatrix} $

Номер	Равновесная реакция	Уравиенне линин
4	$HOsO_5^- + H^+ + 2e \rightleftharpoons OsO_4^{2-} + H_2O$	$\begin{bmatrix} E_0 = 0.714 - 0.0295 \text{ pH} + \\ +0.0295 \text{ lg} \left[\text{HOsO}_5^{-} \right] / \left \text{OsO}_4^{2-} \right \end{bmatrix}$
5	$OsO_5^{2-} + 2H^+ + 2e_{\rightleftharpoons}OsO_4^{2-} + H_2O$	
6	$OsO_2+4H^++4e \rightleftharpoons Os+2H_2O$	$E_0 = 0.687 - 0.0591 \text{ pH}$
7	$OsO_4+4H+4e \Rightarrow OsO_2+2H_2O$	$E_0 = 1,005 - 0,0591 \text{ pH}$
8	$H_2OsO_5 \rightleftharpoons OsO_4 + H_2O$	$lg[H_2OsO_5] = -0.55$
9	$HOsO_5^- + H^+ \rightleftharpoons OsO_4 + H_2O$	$\left[\lg\left[HOsO_{5}^{-}\right]=-10,55+pH\right]$
10	$OsO_4^{2-} + 8H^+ + 6e \implies Os + 4H_2O$	$E_0 = 0.994 - 0.0788 \text{ pH} +$
	•	$+0.0098 \lg \left[OsO_4^{2-} \right]$
11	$H_2OsO_5+8H^++8e \Rightarrow Os+5H_2O$	$E_0 = 0.850 - 0.0591 \text{ pH} + 0.0074 \text{ lg}[\text{H}_2\text{OsO}_5]$
12	$OsO_4^{2-} + 4H + +2e \rightleftharpoons OsO_2 + 2H_2O$	$E_0 = 1,607 - 0,1182 \text{ pH} +$
		$+0,0295 \lg \left[\text{OsO}_{4}^{2-} \right]$
13	$H_2OsO_5+4H++4e \rightleftharpoons OsO_2+3H_2O$	$E_0 = 1,013 - 0,0591 \text{ pH} + 0,0148 \text{ lg[H}_2\text{OsO}_5]$
14	OsO ₄ +2 <i>e</i> ≠OsO ₄ ² −	$E_0 = 0.402 - 0.0295 \text{lg} \left[\text{OsO}_4^{2-} \right]$
15	$H_2OsO_5 \rightleftharpoons OsO_4 + H_2O$	$\lg p_{\text{OsO}_4} / [\text{H}_2 \text{OsO}_5] = -1,50$
16	HOsO ₅ +H+↔OsO ₄ +H ₂ O	$\lg p_{OsO_4} / \lceil HOsO_5^- \rceil = 8,50 - pH$
17	OsO ₅ ^{2—} +2H+ _₹ OsO ₄ +H ₂ O	$\lg p_{\text{OsO}_4} / \lceil \text{OsO}_5^{2-} \rceil = 22,99 - 2 \text{ pH}$
18	OsO ₄ +2e → OsO ₄ -	$E_0 = 0.463 + 0.0295 \log p_{OSO_a}$
19	OsO ₄ +4H++4 <i>e</i> _≠ ≥OsO ₂ +2H ₂ O	$/[\text{OsO}_4^{2-}]$ $E_0 = 1,035 - 0,0591 \text{ pH} + 0,0148 \text{ lg } p_{\text{OsO}_4}$

ТАБЛИЦА 4.55 УРАВНЕНИЯ ДЛЯ ПОСТРОЕНИЯ ДИАГРАММ ПУРБЕ ДЛЯ РОДИЯ

Номер линии	Равновесиая реакция	Уравнение линин
1 2	$Rh^{2+} + e_{\rightleftharpoons}Rh^{+}$ $RhO_{4}^{2} + 8H^{+} + 5e_{\rightleftharpoons}Rh^{+} + 4H_{2}O$	$E_0 = 0,600 + 0,0591 \text{ lg[Rh}^2+]/[Rh+]$ $E_0 = 1,717 - 0,0946 \text{ pH} +$
3	Rh³++e≠Rh²+	+0,0118 lg [RhO ₄ ²⁻]/[Rh+] E_0 =1,198+0,0591 lg[Rh ³ +]/[Rh ² +]

Продолжение таб	A. 4.55	
-----------------	---------	--

Номер линии	Равновесная реакция	Уравненне линии
4	$RhO_4^{2-} + 8H^+ + 4e \rightarrow Rh^{2+} + 4H_2O$	$E_0 = 1,995 - 0,1182 \text{ pH} + $ + 0,0148 \text{ lg } \[\text{RhO}_4^{2-} \] / \[\text{Rh}^{2+} \]
5	$RhO_4^{2-} + 8H^+ + 3e \Rightarrow Rh^{3+} + 4H_2O$	$E_0 = 2,261 - 0,1576 \text{ pH} + 0,0197 \text{ lg} \left[\text{RhO}_4^{2} \right] / \left[\text{Rh}^{3+} \right]$
6 7 8 9 10 11 12 13 14 15 16 17	$\begin{array}{l} Rh_2O + 2H + + 2e + 2Rh + H_2O \\ 2RhO + 2H + + 2e + Rh_2O + H_2O \\ Rh_2O_3 + 4H + + 4e + Rh_2O + 2H_2O \\ Rh_2O_3 + 2H + + 2e + 2RhO + H_2O \\ 2RhO_2 + 2H + + 2e + Rh_2O_3 + H_2O \\ Rh_2O_4 + 2H + + 2e + Rh_2O_3 + H_2O \\ Rh_2O_3 + 6H + + 2Rh^3 + 3H_2O \\ Rh^4 + e + Rh \\ Rh^4 + 2e + Rh \\ Rh^3 + 3e + Rh \\ 2Rh^2 + H_2O + 2e + Rh_2O + 2H + 2Rh^3 + H_2O \\ 2Rh^3 + 6H + 4e + 2Rh^2O + 2H + 2Rh^3 + 3H_2O \\ Rh_2O_3 + 6H + 4e + 2Rh^2O + 2H + 2Rh^2O_3 + 6H + 4e + 2Rh^2O + 2H + 2Rh^2O_3 + 6H + 4e + 2Rh^2O_3 + 4e + 4e + 4e + 4e + 4e + 4e + 4e + 4$	E_0 =0,796—0,0591 pH E_0 =0,882—0,0591 pH E_0 =0,877—0,0591 pH E_0 =0,871—0,0591 pH E_0 =1,730—0,0591 pH I_0 [Rh ³ +]=2,56—3 pH I_0 [Rh ³ +]=2,56—3 pH I_0 =0,600+0,0591 I_0 [Rh ² +] I_0 =0,600+0,0295 I_0 [Rh ² +] I_0 =0,799+0,0197 I_0 [Rh ³ +] I_0 =0,396+0,0591 pH++0,0591 I_0 [Rh ² +] I_0 =0,801+0,0295 pH++0,0295 I_0 [Rh ³ +] I_0 =0,801+0,0295 pH++0,0295 I_0 [Rh ³ +] I_0 =0,975—0,0886 pH++0,0295 I_0 [Rh ⁴ +] I_0 =0,1,349—0,1773 pH—-0,0591 I_0 [Rh ² +]
20	$RhO_2 + 4H^+ + e_{\Rightarrow\Rightarrow}Rh^{3+} + 2H_2O$	E ₀ =I,88I—0,2364 pH— —0,0591 lg[Rh³+]
21	$2RhO_4^{2-} + I0H^+ + 6e \Rightarrow Rh_2O_3 + +5H_2O$	$ \begin{bmatrix} E_0 = 2,211 - 0,0985 \text{ pH} + \\ + 0,0197 \text{ lg} \left[\text{RhO}_4^{2-} \right] \end{bmatrix} $
22	$RhO_4^{2-} + 4H^+ + 2e \rightleftharpoons RhO_2 + 2H_2O$	$\begin{bmatrix} E_0 = 2,452 - 0,1 \text{ I82 pH} + \\ +0,0197 \text{ Ig } \left[\text{RhO}_4^{2-} \right] \end{bmatrix}$

ТАБЛИЦА 4.56 УРАВНЕНИЯ ДЛЯ ПОСТРОЕНИЯ ДИАГРАММ ПУРБЕ ДЛЯ ИРИДИЯ

	indication property of the contract of the con			
Номер линии	. Равновесная реакция	Уравненне липин		
I	IrO ₄ ²⁻ +8H++3e≠Ir³++4H ₂ O	$E_0 = 1,448 - 0,1576 \text{ pH} + 0,0197 \text{ ig } [\text{IrO}_4^{2-}]/[\text{Ir}^{3+}]$		
2 3 4 5 6 7	$Ir_2O_3+6H^++6e\rightleftharpoons 2Ir+3H_2O$ $IrO_2+4H^++4e\rightleftharpoons Ir+2H_2O$ $2IrO_2+2H^++2e\rightleftharpoons Ir_2O_3+H_2O$ $Ir_2O_3+6H^+\rightleftharpoons 2Ir^3+3H_2O$ $Ir^3^++3e\rightleftharpoons Ir$ $IrO_2+4H^++e\rightleftharpoons Ir^3^++2H_2O$	E_0 =0,926—0,0591 pH E_0 =0,926—0,0591 pH E_0 =0,926—0,0591 pH $\lg[Ir^3+]$ =-3,79—3 pH E_0 =1,156+0,0197 $\lg[Ir^3+]$ E_0 =0,233—0,2364 pH— —0,0591 $\lg[Ir^3+]$		

łомер лнини	Равновесная реакцня	Уравнение линии		
8	2IrO ₄ ² —+10H++6e≠ ≠Ir ₂ O ₃ +5H ₂ O	$\begin{bmatrix} E_0 = 1,680 - 0,0985 \text{ pH} + \\ +0,0197 \text{ lg} \left[\text{Ir O}_4^{2-} \right] \end{bmatrix}$		
9	$IrO_4^{2-} + 4H^+ + 2e \Rightarrow IrO_2 + 2H_2O$	$\begin{bmatrix} E_0 = 2,057 - 0,1182 \text{ pH} + \\ +0,0295 \text{ lg} \left[\text{IrO}_4^{2-} \right] \end{bmatrix}$		

таблица 4.57 уравнения для построения диаграмм пурбе для палладия

Номер линии	Равновесная реакция	Уравненне линни
1 2 3 4 5 6 7	$\begin{array}{c} 2\text{Pd} + \text{H}^+ + e \rightleftarrows \text{Pd}_2\text{H} \\ \text{PdO} + 2\text{H}^+ + 2e \rightleftarrows \text{Pd} + \text{H}_2\text{O} \\ \text{PdO}_2 + 2\text{H}^+ + 2e \rightleftarrows \text{PdO}_2 + \text{H}_2\text{O} \\ \text{PdO}_3 + 2\text{H}^+ + 2e \rightleftarrows \text{PdO}_2 + \text{H}_2\text{O} \\ \text{PdO} + 2\text{H} + \rightleftarrows \text{Pd}^2 + + \text{H}_2\text{O} \\ \text{Pd}^2 + 2e \rightleftarrows \text{Pd} \\ \text{PdO}_2 + 4\text{H}^+ + 2e \rightleftarrows \text{Pd}^2 + 2\text{H}_2\text{O} \end{array}$	$ \begin{bmatrix} E_0 = 0.048 - 0.0591 \text{ pH} \\ E_0 = 0.897 - 0.0591 \text{ pH} \\ E_0 = 1.283 - 0.0591 \text{ pH} \\ E_0 = 2.030 - 0.0591 \text{ pH} \\ \lg[\text{Pd}^2 +] = -2.35 - 2 \text{ pH} \\ E_0 = 0.987 + 0.0295 \lg[\text{Pd}^2 +] \\ E_0 = 1.194 - 0.1182 \text{ pH} - 0.0295 \lg[\text{Pd}^2 +] \\ - 0.0295 \lg[\text{Pd}^2 +] \end{bmatrix} $

ТАБЛИЦА 4.58 УРАВНЕНИЯ ДЛЯ ПОСТРОЕНИЯ ДИАГРАММ ПУРБЕ ДЛЯ ПЛАТИНЫ

Номер линии Равновесная реакция		Уравиенне линии
I 2 3 4 5 6	PtO+2H++2e \rightleftharpoons Pt+H ₂ O PtO ₂ +2H++2e \rightleftharpoons PtO+H ₂ O PtO ₃ +2H++2e \rightleftharpoons PtO ₂ +H ₂ O PtO+2H+ \rightleftharpoons Pt ²⁺ +H ₂ O Pt ²⁺ +2e \rightleftharpoons Pt PtO ₂ +4H++2e \rightleftharpoons Pt ²⁺ +2H ₂ O	$E_0 = 0,980 - 0,0691 \text{ pH}$ $E_0 = 1,045 - 0,0591 \text{ pH}$ $E_0 = 2,000 - 0,0591 \text{ pH}$ $\lg[Pt^2+] = -7,06 - 2 \text{ pH}$ $E_0 = 1,188 + 0,0295 \lg[Pt^2+]$ $E_0 = 0,837 - 0,1182 \text{ pH}0,0295 \lg[Pt^2+]$

ТАБЛИЦА 4.59 СТАНДАРТНЫЕ ПОТЕНЦИАЛЫ В СИСТЕМАХ С ОБРАЗОВАНИЕМ КОМПЛЕКСНЫХ И МАЛОРАСТВОРИМЫХ СОЕДИНЕНИЙ

Система	<i>E</i> ₀. B
Ag ₂ S+2 <i>e</i> ≥ 2Ag+S ² -	-0,691
Ag ₂ S+2e≠2Ag+S²− Ag(CN)3 [−] +e≠Ag+3CN−	-0,50

потенциалы	В	ХЛОРИДНЫХ	РАСПЛАВАХ	относительно	
хлорного электрода					

Система	Расплав	Т, Қ	Е, В	
Pt/Pt2+ Pt/Pt2+ Pd/Pd2+ Pd/Pd2+ Rh/Rh3+ Ag/Ag+ Ag/Ag+ Ag/Ag+ Au/Au+ Au/Au+ Au/Au+	NaCl—KCl (1:1) LiCl—KCl (9bt.) NaCl—KCl (1:1) LiCl—KCl (9bt.) LiCl—KCl (9bt.) LiCl—KCl (9bt.) LiCl—KCl (9bt.) NaCl—KCl (1:1) NaCl—KCl (1:1) LiCl—KCl (9bt.) NaCl—KCl (1:1) LiCl—KCl (9bt.)	1000 723 1000 723 723 723 723 723 973 723 1000 408	-0,167 -0,216 -0,374 -0,214 -0,398 -0,853 -0,905 -0,845 +0,995 +0,192 -0,018	

ТАБЛИЦА 4.61

ПОТЕНЦИАЛЫ НУЛЕВЫХ ЗАРЯДОВ БЛАГОРОДНЫХ МЕТАЛЛОВ [289, 290

потенциалы нулевых зарядов благородных	МЕТАЛЛОВ [289, 290]
Раствор	Е _{н.3} , В (н. в. э.)
Серебро	
0,001 н. Na ₂ SO ₄ 0,1 н. KNO ₃	0,70 0,05
Золото	
0,002 н. NaF	0,18
Платина	
0,3 н. HF+0,12 н. KF 1 н. Na ₂ SO ₄ +0,01 н. H ₂ SO ₄ 1 н. KCl+0,01 н. HCl 1 н. KBr+0,01 н. HBr 1 н. KBr+0,01 н. KOH	0,185 0,16 0,05 0,03 0,39
. Палладий	
0,1 н. Na ₂ SO ₄ +0,002 н. H ₂ SO ₄	0,10
Родий	
0,3 н. HF+0,12 н. KF l н. Na ₂ SO ₄ +0,01 н. H ₂ SO ₄ l н. KCl+0,01 н. HCl	0,005 0,04 0,12

Система	<i>E</i> ₀ , B
$Ag(CN)_{2}^{-} + e \rightleftharpoons Ag + 2CN^{-}$	-0,31
$AgI + e \rightarrow Ag + I^-$	0,152
$Ag_2S + 2H^+ + 2e \rightleftharpoons 2Ag + H_2S$ $AgCN + e \rightleftharpoons Ag + CN^-$	-0.06 -0.017
AgBr+e≠Ag+Br-	0,071
$AgBr_{4}^{3} + e \rightleftharpoons Ag + 4Br$	0,274
$AgSCN+e \rightleftharpoons Ag+SCN^-$ $Ag(SCN)^{3-}_{+}+e \rightleftharpoons Ag+4SCN^-$	0,089 0,214
$Ag_{4}[Fe(CN)_{6}]+4e \rightleftharpoons 4Ag+[Fe(CN)_{6}]^{4}$	0,148
AgCI+e≠Ag+CI ⁻	0,222
$Ag_3PO_4+3e \Rightarrow 3Ag+PO_4^3$	0,340
$Ag_2CrO_4 + 2e \rightleftharpoons 2Ag + CrO_4^2$	0,464
$Ag_2C_2O_4 + 2e \rightleftharpoons 2Ag + C_2O_4^{2-}$	0,465
$Ag_2SO_4 + 2e \rightleftharpoons 2Ag + SO_4^{2}$	0,654
$AuCl_2^- + e \rightleftharpoons Au + 2Cl^-$	1,154
$AuBr_2^- + e \rightarrow Au + 2Br^-$	0,960
$\operatorname{AuI} \overline{_2} + e \rightleftharpoons \operatorname{Au} + 2I$	0,578
$Au(SCN)_{2} \stackrel{-}{\rightleftharpoons} Au + 2SCN^{-}$	0,662
$Au(CN)_{2}+e \rightleftharpoons Au+2CN-$	`-0,611
$AuCl_4 + 3e \Rightarrow Au + 4Cl$	1,002
$AuBr_4^- + 3e \rightleftharpoons Au + 4Br^-$	0,854
$AuI_4^- + 3e \rightleftharpoons Au + 4I^-$	0,56
$Au(SCN)_4^- + 3e \rightleftharpoons Au + 4SCN^-$	0,636
$PtCl_{4}^{2-} + 2e \rightleftharpoons Pt + 4Cl^{-}$	0,579
$PtI_4^{2-} + 2e \rightleftharpoons Pt + 4I^-$	-0,16
$PtCl_6^{2-} + 4e \rightleftharpoons Pt + 6Cl^-$	0,557
$IrCl_6^{2-}+4\acute{e} \rightleftharpoons Ir+6Cl^-$	0,86
$IrCl_6^{3-} + 3e \rightleftharpoons Ir + 6Cl^-$	0,86
PdCl $_4^{2-} + 2e \rightleftharpoons Pd + 4Cl^-$	0,62
$PdBr_4^{2-} + 2e \rightleftharpoons Pd + 4Br^-$	0,49
$PdI_4^{2-} + 2e \rightleftharpoons Pd + 4I^-$	0,18
$RuCl_6 + 3e \rightleftharpoons Ru + 3CI$	0,68
$RuCl^{2} = +3e + Ru + 5Cl -$	0,60

токи	ОБМЕНА	водородной	РЕАКЦИИ	HA	БЛАГОРОДНЫХ	металлах
•		• •	[292, 293]			

Ме- талл	Раствор	1gt ₀ , A/m ²	Ме- талл	Раствор	lgi ₀ , A/m ²
Ag Ag Au Au Ir Os Pd	1,0 M H ₂ SO ₄ 0,1 M H ₂ SO ₄ 0,5 M H ₂ SO ₄ 0,1 M HC1 0,5 M H ₂ SO ₄ 1,0 M HC1 0,5 M H ₂ SO ₄	-3,9 -3,9 -1,9 -2,3 0,6 -0,1	Pd Pd Pt Pt Pt Rh Ru	1,0 M H ₂ SO ₄ 0,1 M HCl 0,1 M H ₂ SO ₄ 0,5 M H ₂ SO ₄ 1,0 M H ₂ SO ₄ 0,5 M H ₂ SO ₄ 1,0 M HCl	0,8 1,2 1,0 1,0 0,9 0,5 -0,2

в качестве примера приведена диаграмма Пурбе для серебра. Номера линий на диаграмме соответствуют номерам уравнений в таблицах. Линии, соответствующие уравнениям с логарифмическими членами, проведены для значений активности, равных единице.

В табл. 4.59 приведены данные о стандартных потенциалах благородных металлов в системах, где возможно образование комплексных нли малорастворимых соединений, а в табл. 4.60 — данные о стандарт-

ных потенциалах в хлоридных расплавах [286].

Велична потенциала нулевого заряда нграет существенную роль при описании строения двойного электрического слоя и во многом опрелеляет электрохимические и адсорбционные свойства металлов [287]. В табл. 4.61 приведены данные о потенциалах нулевого заряда серебра и золота и потенциалах нулевого свободного заряда металлов группы платины. В табл. 4.62 приведены данные о потенциалах нулевого полного заряда (п. и. п. з.) металлов группы платины. О различни между этими величинами см. работу [288].

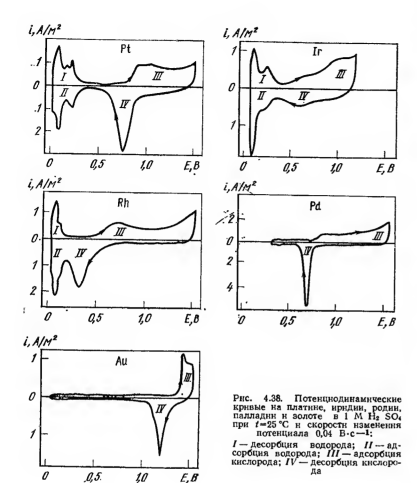
Литературные данные о кинетике электрохимических реакций весьма противоречивы, так как скорость большинства процессов сильно за-

		Ig io.	А/м²			Ig i ₀ , A/M ²		
Ме- талл	рН раствор	по иоии- зации	по выде- лению	Ме- талл	рН раствор	по иони- зации	по выде- леиию	
Ag Au Au Au Ir Ir Pd Pd	13 0 1 14 0 14 0 14 13	-4,8 -6,8 -7,0 - -6,5 -6,9	-17,8 -19,4 -7,0 -7,0 -6,4 -	Pd Pt Pt Pt Pt Rh Rh	14 0 1 13 14 0 13 14	 -5,5 -7,0 -7,0 -7,9 -	-6,5 -5,6 - -7,0 -6,5 -7,2	

Раствор	E _{н.3} , В (н. в. э.)
Иридий	
0,3 н. HF+0,12 н. KF 1 н. Na ₂ SO ₄ +0,01 н. H ₂ SO ₄ 1 н. KCI+0,01 н. HCI	-0,01 -0,06 -0,13
Рутений	3
1 н. КС1+0,01 н. НС1	0,50

ТАБЛИЦА 4.62 ПОТЕНЦИАЛЫ НУЛЕВЫХ ПОЛНЫХ ЗАРЯДОВ (п. н. п. з.) МЕТАЛЛОВ ПЛАТИНОВОЙ ГРУППЫ [289, 290]

Раствор	E _{н.п.в.} , В (н. в. э.
Платина	
0,3 н. HF+0,12 н. KF 1 н. Na ₂ SO ₄ +0,01 н. H ₂ SO ₄ 1 н. KCl+0,01 н. HCl 1 н. KBr+0,01 н. HBr 1 н. Na ₂ SO ₄ +0,01 н. NaOH 1 н. KCl+0,01 н. KOH 1 н. KBr+0,01 н. KOH	0,235 0,20 0,14 0,06 0,25 0,30 0,33
Палладий	
0,1 н. Na ₂ SO ₄ +0,002 н. H ₂ SO ₄	0,26
Родий	
0,3 н. HF+0,12 н. KF 1 н. Na ₂ SO ₄ +0,01 н. H ₂ SO ₄ 1 н. KC1+0,01 н. HC1 1 н. Na ₂ SO ₄ +0,01 н. NaOH	0,085 0,05 0,02 0,40
Иридий	
1 н. Na ₂ SO ₄ +0,01 н. H ₂ SO ₄ 1 н. KCl+0,01 н. HCl 1 н. KBr+0,01 н. HBr	0,10 0,06 —0,03



висит от разнообразных, часто не контролируемых, условий эксперимента [291]. В табл. 4.63 и 4.64 приводятся наиболее надежные усредненные данные для простых процессов — выделения и ионизации водорода и кислорода.

Данные тока обмена редокс-реакции Fe³⁺+ e → Fe²⁺ в 1 M растворе H₂SO₄ приведены ниже [295, 296]:

> Металл Au Ir Pd Pt Rh Ru Логарифм плотности тока обмена, A/M^2 0,9 1,7 2,1 1.9 1.7 1.0

Значения токов обмена для кислородной реакции получены экстраполяцией тафелевских участков поляризационных кривых (в области малых плотностей тока) на значение равновесного потенциала. Значения токов обмена редокс-реакции получены по наклону линейного

(начального) участка поляризационных кривых.

Благородные металлы обладают способностью адсорбировать водород и кислород. Адсорбция водорода и кислорода из водных растворов протекает в определенных областях потенциалов, определяющих энергию адсорбшии. Процессы электрохимической адсорбции и десорбции сопровождаются протеканием тока, поэтому для исследования таких процессов используют потенциодинамический метод — измерение тока при изменении потенциала. На рис. 4.38 [297] приведены потенциодинамические кривые благородных металлов. На палладии при потенциалах отрицательнее 0,3 В происходит абсорбция водорода, поэтому кривая ограничена. На золоте заметная адсорбция водорода отсутствует. На рутении и осмии процессы адсорбции водорода и кислорода сильно замедлены и осложнены абсорбцией.



ВЗАИМОДЕЙСТВИЕ БЛАГОРОДНЫХ МЕТАЛЛОВ С ЭЛЕМЕНТАМИ ПЕРИОДИЧЕСКОЙ СИСТЕМЫ ХИМИЧЕСКИХ ЭЛЕМЕНТОВ д. и. менделеева

5.1. Двойные диаграммы состояния золота

Взаимодействие золота с элементами І гриппы

Au-Li (рнс. 5.1). Максимальная растворимость Li в Au в твердом состоянни 40 % (ат.) при 631 °C. Au в Li - 0,7 % (ат.) при 151 °C. В системе образуются соединения Au_5Li_4 с г. ц. к. решеткой (a=0.81, c==0,70 нм); AuLi, AuLi₂, AuLi₃ (г. ц. к. решетка типа AlCu₃); Au₄Li₁₅ (о. ц. к. решетка, a=1,0833 им).

Au-Na. K. Rb. Cs. Fr. Данных о взаимодействии Au c Fr цет [3]. Растворимость элементов в золоте в твердом состоянии инчтожна [298]. Пнаграммы состояния типа Au-Na (рис. 5.2). Кристаллизуются с образованием соединений Au₂Na (тип Cu₂Mg), AuNa, AuNa₂ (тип CuAl₂), Au₅K (тип Cu₅Ca), Au₂K, AuK, AuK₂, Au₅Rb (тип Cu₅Ca), Au₂Rb (тип CsCl), AuRb.

Au-Ag (рис. 5.3). Образуют непрерывный ряд твердых растворов. Механические и электрические свойства сплавов приведены на рис. 5.4.

5.5 [299, 300].

Аи—Си (рис. 5.6). Аи с Си образует непрерывный ряд твердых растворов с образованием при медленном охлаждении соединений АизСи, АпСи и АпСиз с упорядоченной структурой. Упорядочение сопровождается резким изменением электросопротивления сплавов (рис. 5.7). Температура превращения сплава Au₃Cu составляет 199—231°C при 75 и 68 % Аи соответственно. В сплаве 50% (ат.) Аи—Си при медленном охлаждении из неупорядоченного твердого раствора образуется AuCu с орторомбической решеткой, существующая при 410—380 °C. Ниже 380 °C образуется AuCu с тетрагональной решеткой и c/a=0.92 [301] (см. рис. 5.6). Механические свойства сплава АиСи сильно зависят от степени отклонення от стехнометрического состава и режима упорядочения.

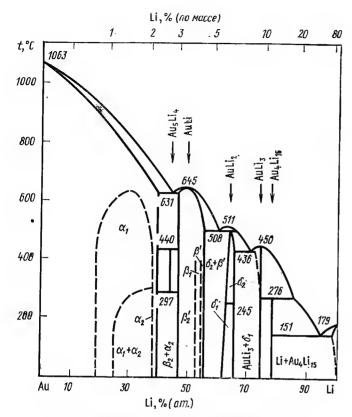


Рис. 5.1. Днаграмма состояния сплавов системы Au-Li

Упорядочение сплава AuCu₃ при 390 °C происходит с изменениями параметров г. ц. к. решетки без изменения ее типа. При упорядочении возрастает σ_B сплава и уменьшается коэффициент отражения при $\lambda = 150 \div 300$ нм [302].

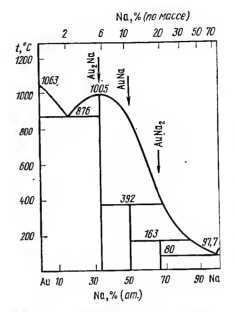
Взаимодействие золота с элементами II группы

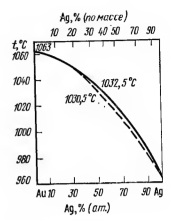
Au—Be (рис. 5.8). Растворимость Ве в Au в твердом состоянии менее 0,2 % (ат.). В системе определены шесть интерметаллических соединений: Au_3 Ве с тетрагональной решеткой (a=0,6445, c=0,5561 нм), Au_2 Ве и AuВе, образующиеся при распаде Au_4 Ве $_3$ при 555 °C, AuВе $_4$ и AuВе $_5$ (типа MgCu $_2$). AuВе существует в двух модификациях α и β .

Au—Mg (рис. 5.9). Максимальная растворимость Mg в Au в твердом состоянии 25 % (ат.) при 827 °C. Соединение $Au_{78}Mg_{22}$ изоморфно с ZrAI₃. Au_3Mg соединение со сверхструктурой типа TiNi₃. $AuMg_3$ имеет гексагоиальную решетку (a=0,464, c=0,846 нм, c/a=1,82). AuMg отно-

сится к структурному типу CsCl с a=0.3266 нм.

Au—Ca, Sr, Ba (рис. 5.10). Диаграммы Au с Ca и Sr подобны. В системе Au—Ca образустся пять соединений постоянного состава: Au₄Ca, Au₃Ca, Au₂Ca, Au₃Ca₄, AuCa₂. В системе Au—Sr идентифицированы ком-





Рнс. 5.2. Днаграмма состояния сплавов системы Au—Na

Рнс. 5.3. Днаграмма состояння сплавов системы Au—Ag

груэнтно плавящиеся соединения Au₅Sr (1040 °C), Au₂Sr (1095 °C) и

α-фаза (976°С).

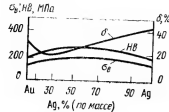
Au₅Sr [Au 83,6 % (ат.)] имеет гексагональную решетку типа Cu₅Ca. В системе Au—Ва кристаллизуются соединения Au₅Ba типа CaCu₅ (87,77 % Au), Au₃Ba (74,17 % Au) и Au₃Ba₂ (68,29 % Au). Все три элемента имеют ничтожную растворимость в Au в твердом состоянии [298].

Au—Cd (рис. 5.11). Максимальная растворимость Cd в Au в твердом состоянии 34,5 % (ат.) при 627 °C, Au в Cd 3,5 % (ат.) при 309 °C.. Упорядоченная α - ϕ аза [75,4 % (ат.) Au] имеет структуру типа Au_3Mg с a=0,4116 и c=0,4137 им. Φ аза α_2 имеет гексагональную решетку с

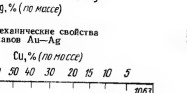
a=0,29137 и c=0,77978 им, c/a=1,6756.

В сплавах, содержащих 46,5—51 % (ат.) Сd, при низких температурах образуются фазы со структурой мартенсита: β' , β'' , γ_2 , ξ_2' . Влияние легирующих элементов на температуру мартенситного превращения сплавов Au—Cd различно. La, Ba, Hg, Cu, Mg, Zr, Ba, Sn сиижают $M_{\rm H}$ сплава с 47,5 % (ат.) Cd; $M_{\rm H}$ сплава с 50 % (ат.) Cd повышается при, легировании In и Hg [303]. В монокристаллах с 47,5—50 % (ат.) Сd наблюдается эффект памяти формы [304].

Аu—Zn (рис. 5.12). Максимальная растворимость Zn в Au 31% (ат.) при 404—642°С, Au в Zn 4,5% (ат.). Соединение Au₄Zn имеет ромбическую решетку с a=0,4026, b=0,4034, c=0,4062 нм. An₃Zn выше 420°С имеет г. ц. к. решетку, при упорядочении образуется структура типа AuCu₃, ниже 270°С происходит дальнейшее упорядочение с образованием сложной сверхструктуры. Соединение AuZn вплоть до температуры плавления представляет собой упорядоченную сверхструктуру типа СsCl. Мартенситные превращения происходят в сплавах с 50 (ат.) Zn и более [303]



Рнс. 5.4. Механические свойства сплавов Ац-Ад



90 70 50 40 30 20 15 10 t,°C 1000 Au, Cu *800* Aucu 364 900 200 Cu 90 70 50 30 10 Au Cu, % (am.)

Рнс. 5.6. Днаграмма состояння сплавов системы Au—Cu

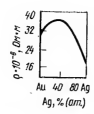
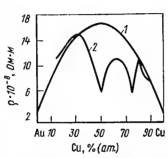
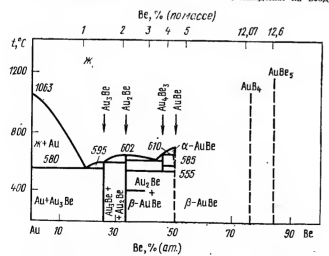


Рис. 5.5. Удельное электрическое сопротивление сплавов Аи-Ад



Рнс. 5.7. Электросопротивление сплавов Au—Cu: 1 — после закалки; 2 — после охлаждення на воздухе



Рнс. 5.8. Днаграмма состояния сплавов системы Аи-Ве

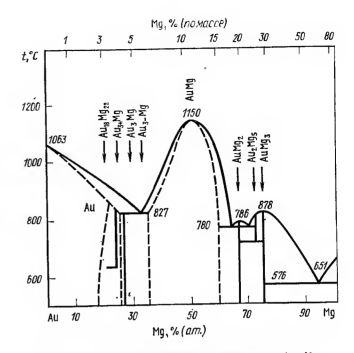


Рис. 5.9. Днаграмма состояння сплавов системы Au--Mg

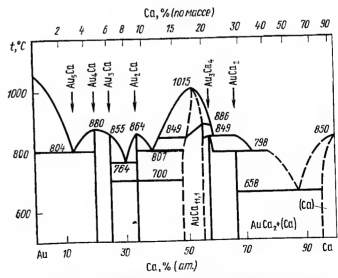


Рис. 5.10. Днаграмма состояння сплавов системы Аи-Са

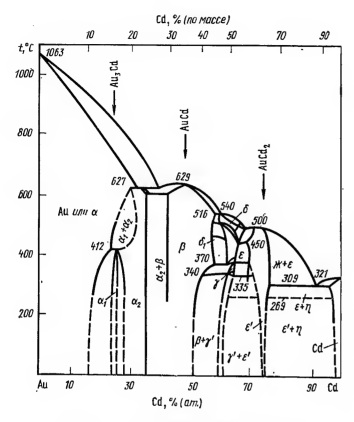


Рис. 5.11. Днаграмма состояння сплавов системы Au-Cd

и в тройных сплавах Au—Cu—Zn и сопровождаются эффектом памяти формы. Мартенситиое превращение фиксируется по изменению электросопротивления сплава (рис. 5.13). Известиы пластичные сплавы 61,1 Au—12,9 Cu—25,5 Zn, 46 Au—22 Cu—31 Zn, перспективные для использования в термочувствительных переключателях, зажимах драгоценных камией, в оправах [3, 305].

Au—Hg. Максимальная растворимость Hg в твердом Au 19,8 % (ат.) при 419°C, 16,7 % (ат.) при 20°C. В системе образуются два соедине-

ния Au₂Hg и Au₃Hg [307].

Взаимодействие золота с элементами III группы

Аи-В. Растворимость В в твердом Аи ннчтожна. Идентифицировано

соединение AuB₂ со структурой тнпа AlB₂.

Аи—Al (рис. 5.14). В твердом Au прн 530 °C растворяется 15,5 % (ат.) Al. При пониженин температуры растворимость резко уменьшается. Au₄Al образуется при 520 °C и имеет решетку типа A2. Ниже 400 °C оно претерпевает полиморфное превращение н образуется соединение со структурой, близкой к β-Mn. Au₅Al₂ образуется прн 575 °C и имеет структуру типа γ-латунн. AuAl со структурой ZnS образуется при

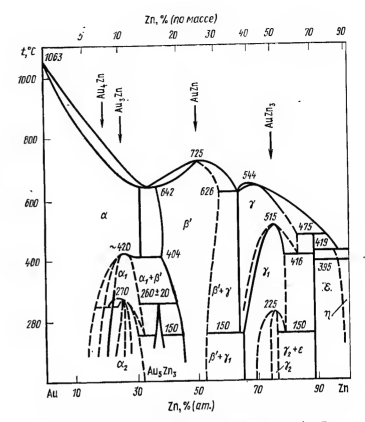


Рис. 5.12. Диаграмма состояния сплавов системы Au--Zn

 $625\,^{\circ}$ С. AuAl₂ образуется прн $1060\,^{\circ}$ С, имеет узкий интервал гомогенностн [32,92—33,92 % (ат.) Au], при $300-400\,^{\circ}$ С имеет структуру типа CaF_2 и яркий пурпурно-красный цвет.

Au—Ga. Диаграмма подобна Au—Al, аналогично соединениям этой системы в системе Au—Ga с увеличением содержания Ga увеличивается температура плавления соединений Au_3Ga , Au_7Ga_3 , AuGa, $AuGa_2$. Максимальное β = $29,5 \cdot 10^8$ $Om \cdot M$ у сплава с 31 % (ат.) Ga. Максимальная твердость HV=2800 $M\Pi_a$ у сплава с 20 % (ат.) Ga.

Au—In. Максимальная растворимость In в Au в твердом состоянии 13,0 % (ат.) прн 700 °C. AuIn₂ плавится конгруэнтио прн 540 °C и имеет редкий для сплавов золота синий цвет. Соединение InAu, образующееся в результате эвтектоидного распада, плавится при 511 °C. При 270 °C образуется Au₃In₂, имеющее триклииную решетку [308].

Аи—ТІ. Максимальная растворимость 0,9 % (ат.) ТІ при 800 °С. Аи—Sc. Максимальная растворимость Sc в твордом Au 6,3 % (ат.) при 780 °С. В системе образуются три интерметаллида Au₄Sc (типа MoNi₄), Au₂Sc (типа MoSc₂) н AuSc (типа CsCl) [3].

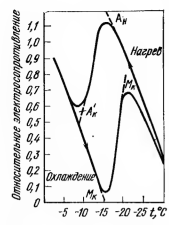


Рис. 5.13. Характеристика сплава Au—Сu—Zn при обратимом мартенситном превращении

Au—Y. Растворимость Y в твердом Au 2 % (ат.). Структура AuY неизвестна. Структура Au_2Y типа $MoSi_2$ с a= =0,366, c=0,90 нм, c/a=2,45 [309].

Аи—РЗМ. Соединение Ац—РЗМ существуют в семи стехиометрических составах и имеют 12 структурных типов (рис. 5.15). Соединения АнаРЗМ и АнаРЗМ образуются начиная с Sm и Dy и отсутствуют в сплавах с более легкими лантанидами [3, 310, 311]. Наоборот соединения АизьРЗМ и АивРЗМ не образуют при сплавлении Ац с тяжелымн РЗМ начиная с Ег. Наиболее тугоплавким является соединение АцРЗМ [50 % (ат.) Ац], температура плавления которого увеличнвается в ряду La-> →Lп с 1325 до 1780 °C (исключение составляет AuYb-1292 °C). Растворимость РЗМ в твердом Аи увеличивается с увеличением атомной массы РЗМ.

Продолжение

Аи—Тh, U, Pu. Построены днаграммы н нзучен характер взанмодействия Au с этими элементами. Данные о взанмодействии с другими актинидами отсутствуют. Растворимость Th н Pu в твердом Au незначительна, U в Au 0,6 % (ат.) при 885 °C. В системе Au—Th образуются соединения AuTh₂, Au₅Th₃ и Au₃Th, два последних находятся между собой в звтектическом равновесни. В системе Au—U образуется Au₃U₂ по перитектической реакции при 1216 °C, Au₃U кристаллизуется нз расплава при 1450 °C и образует эвтектику с Au при 855 °C. В системе Au—Pu соединения AuPu, Au₂Pu, Au₄Pu и Au₅Pu образуются в результате перитектических реакций при соответственно 1140, 1170, 860 и 830 °C. Au₃Pu с гексагональной решеткой плавится с открытым максимумом при 1250 °.

Взаимодействие золота с элементами IV группы

 $A\mu$ —C. Углерод растворяется в Au при температуре его кипения, (~2970 °C), при охлаждении кристаллизуется в форме графита.

Au—Si, Ge. Днаграммы простого эвтектического типа. Эвтектическая температура в системе Au—Si 390°C (6 % Si), в системе Au—Ge 356°C (12 % Ge). Максимальная растворимость Si в твердом Au ничтожна. Ge — 3.2 % (ат.) при 356°C.

Аи—Sn. Максимальная растворимость Sn в твердом Au 6,85 % (ат.) при 498 °C. В системе образуются соединения AuSn, AuSn₂ и AuSn₄, Au₁₀Sn. Соединение Au₂₀Sn. типа TiN₃ находится в равновесии с твердым раствором на основе Au и ξ-фазой при 250 °C. При температуре ниже 160 °C существует соединение Au₃ѕSn₁ тнпа MgCl и электронное соединение ε-Au₃Sn. Электронное соединение ξ-Au₃Sn существует ниже 195 °C,

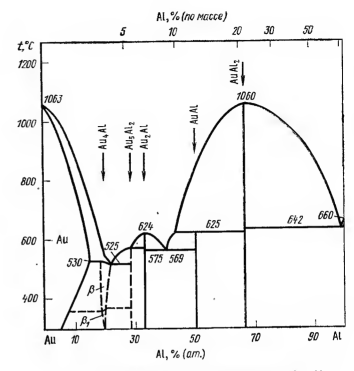


Рис. 5.14. Диаграмма состояння сплавов системы Au-Al

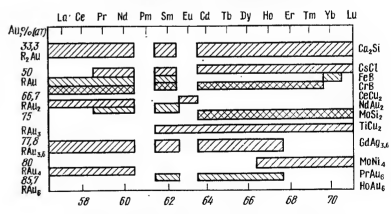


Рис. 5.15. Структурные типы соединений Au с РЗМ

имеет узкую область гомогениостн [менее 1 % (ат.)] и представляет собой новый вид упорядоченной сверхструктуры: a=0,51, c=1,434 км [312].

Au-Pb. Растворимость Рb в твердом Au 0,1 % (ат.) при 700— 950 °C. В системе образуются соединения Au_2Pb , $AuPb_2$, $AuPb_3$.

Au-Ti. Ті повышает температуру плавления Au и ограниченно растворяется в нем в твердом состоянии. При 1123 °C растворимость Ti составляет 13 % (ат.), при 500 °C — 1,8 % (ат.) [313]. Au понижает температуру $\alpha \rightarrow \beta$ -превращения в Ti до 832,5 °C. В системе образуются интерметаллические соединения Au_4Ti (типа Ni_4Mo), Au_2Ti с г. п. у. решеткой (плавится с открытым максимумом при 1456 °C).

АuTi плавнтся с открытым максимумом при 1490 °С, высокотемпературная модификация имеет область гомогенности 38—50 % (ат.) Аи при 1310 °С и структуру тнпа AuCd. Низкотемпературная модификация имеет структуру типа TiCu; $AuTi_3$ с $t_{n,n}=1342$ °C имеет структуру типа β -W

с a = 0,5096 нм.

Au—Zr. Максимальная растворимость Zr в твердом Au 7,25 % (ат.) при 1065 °C. Соединения: Au₄Zr с ромбической решеткой, Au₃Zr типа Cu₃Ti, Au₃Zr с объемноцентрированной тетрагональной решеткой типа

MoSi₂ и AuZr типа β-W.

 $\tilde{A}u$ —Hf. Растворимость Hf в твердом Au ничтожна. Соединения: Au_5Hf [85 % (ат.) Au] типа Ni_4Mo ; Au_4Hf [80 % (ат.) Au] при 700 °C типа Au_4Zr ; Au_5Hf [75 % (ат.) Au] типа Cu_3Ti ; Au_2Hf [\sim 67 % (ат.) Au] типа $MoSi_2$; AuHf типа TiCu; $AuHf_2$ [\sim 33 % (ат.) Au] типа $MoSi_2$. Bsaumodeücteue золота c элементами V группы

Au—P. Максимальная растворимость P в Au в точке трехфазного равновесня при 935 °C составляет 13,6 % (ат.) P. В твердом состоянии

Р не растворяется в Аи.

Au—Sb, Bi (рис. 5.16). Диаграммы состояния однотипны, но Sb растворяется в Au до 1,12 % (ат.) прн 600 °C, а растворимость Bi в Au очень мала. Соединения: AuSb₂ н Au₂Bi [66,4 % (ат.) Au], образующиеся при 871 °C по перитектической реакции. Bi в малых количествах сиижает пластичность Au. Сплавы Au—Bi обладают сверхпроводимостью

при 21 К.

Аμ—V (рнс, 5.17). V повышает температуру плавлення Au и растворимость его в твердом состоянни составляет 61 % (ат.) при 1385°. Соединение Au₄V нмеет тетрагональную решетку и структуру типа Ni₄Mo, Au₂V [65 % (ат.) Au] нмеет ромбическую решетку и структуру типа MoSi₂. Соединение AuV₃ образуется конгруэнтию нз твердого раствора на основе V в нитервале 19,5 % (900°C) — 24 % (ат.) Au (1244°C). Имеет структуру типа β-W. Температура сверхпроводимости 3,5±0,3 К при степени упорядочения 0,94 [332]. Добавки V резко повышают электросопротивление Au, но понижают его температурный коэффициент сопротивления до отрицательных значений.

Au-Nb (рис. 5.18). Растворимость Nb в Au при 500 °C ~5 % (ат.) Nb. Соединение AuNb₃ с о. ц. к. решеткой (a=0,521 нм) образуется при ~1560 °C. Au_2Nb типа AlB₂ образуется прн 1035 °C. Au_2Nb_3 образуется по перитектической реакции между твердым раствором на основе Au и $AuNb_3$. Температура сверхпроводимости $AuNb_3$ стехиометрического состава зависит от степени упорядочення н достигает 11,5 K [315].

Au—Ta. Растворимость Та в Au при 1300 °C 11,3 % (ат.), при 500 °C 8,5 % (ат.). Соединение AuTa типа Au_2Nb_3 (a=0,388, c=0,305 нм); $AuTa_2$ имеет тетрагональную решетку, $AuTa_3$ типа β -W (a=0,522 нм). Взаимодействие золота c элементами VI группы

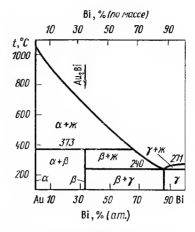
Au—O. Золото инертно по отношению к кислороду. При 500 °C в атмо-

сфере кислорода образуется оксид Au₂O.

Au—S. Максимальная растворимость S в Au 4,9 % (ат.) во второй

точке кипения (1048 °C).

Au—Se (рис. 5.19). Растворимость Se в Au очень мала. Сплавы системы Au—Se ие удается получить при сплавлении. Соединение AuSc



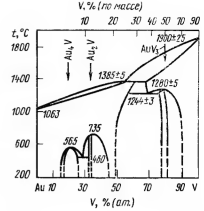
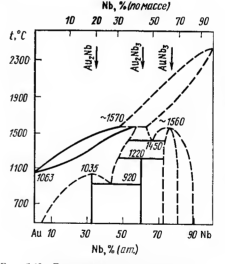


Рис. 5.16. Диаграмма состояния сплавов системы Au—Bi

Рис. 5.17. Диаграмма состояния сплавод системы Au-V



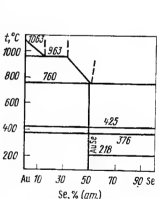


Рис. 5.18. Диаграмма состояния сплавов системы Au—Nb

Рис. 5.19. Диаграмма состеяния сплавов системы Au—Se

существуют в двух модификациях: α -AuSe при 350—425 °C, β -AuSe при 250—280 °C. Соединение α -AuSe стабильно, его проводимость металлического характера.

Au—Te. Растворимость Те в твердом Аи ничтожна. Соединение

 $AuTe_2$ имеет кубичсскую решетку (a=0.2960 нм).

Аи-Ро. Точных данных о строении диаграммы не имеется.

Au—Cr. Максимальная растворимость Сг в Au 49,7 % (ат.) при 1160 °C. Сплав с 25 % Сг имеет упорядоченную структуру тппа МоNi₄

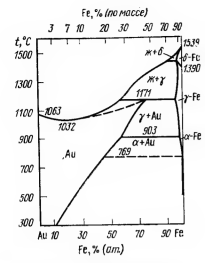


Рис. 5.20. Диаграмма состояния сплавов системы Au—Fe

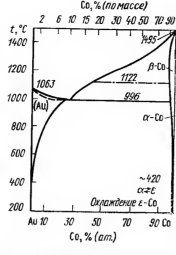


Рис. 5.21. Днаграмма состояния сплавов системы **Au—Co**

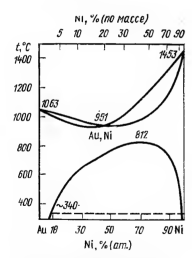


Рис. 5.22. Диаграмма состояння сплавов системы Au—Ni

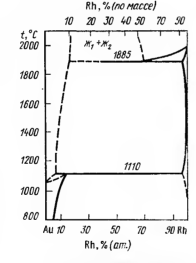


Рис. 5.23. Диаграмма состояния сплавов системы Au—Rh

с a=0,4048 нм. Сплавы в неупорядоченном состоянин, содержащие до 30% (ат.) Сг, антиферромагнитны. Добавка Сг сильно понижает температурный коэффициент сопротивления Au.

Аи—Мо, W. Растворимость Мо в твердом Au 1,25 % (ат.) при 1054 °C и 0,7 % (ат.) при 200 °C [316]. Сплавы однофазные. Au и W пе смешиваются в жидком состоянии и не образуют сплавов.

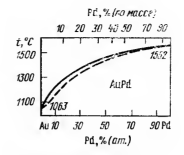
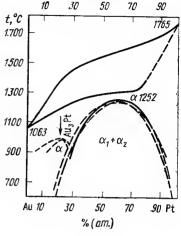


Рис. 5.24. Диаграмма состояния сплавов системы Au—Pd



Pt, % (no macce)

Рис. 5.25. Диаграмма состояния сплавов системы Au-Pt

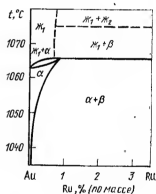


Рис. 5.26. Диаграмма состояння сплавов системы Au—Ru

Взаимодействие золота с элементами VII группы

Водород практически не растворяется в Au. Фторид Au получают взаимодействнем сухих солей AuCl₃ н AgF. C Cl, Br, I золото образует содинения AuCl, Au₂Cl₆, AuBr, AuBr₂, AuBr₃, AuBr₄, AuI. Нет данных о взаимодействии Au c Tc. При $1000\,^{\circ}$ C в Au растворяется $\sim 0.1\,\%$ (ат.) Re [317].

"Аи—Mn. Диаграмма состояния характеризуется широкой областью твердого раствора Мn в Au. Растворимость составляет при 960 °C 30,8% (ат.) Мn, прн 360 °C 25 % (ат.) Мn. В системе образуются соединения: Мп₃Au, AuMn, Au₂Mn, Au₃Mn и Au₄Mn.

Взаимодействие золота с элементами VIII группы

Au—Fe (рис. 5.20). При содержании 20 % (ат.) Fe температура плавления Au снижается до 1032 °C. Прн 1171 °C в Au растворяется 75 % (ат.) Fe. Добавки Fe резко увеличивают ρ Au. Наибольшее электросопротивление (95·10-8 Ом·м) у сплава с 23 % (ат.) Fe.

Au—Co (рнс. 5.21). Предельная растворимость Со в Au—23,5 % (ат.) при 996°C: 0.2 % (ат.) Co — при температуре, близкой к комиатной.

Электросопротивление с увеличением содержания Со возрастает, но температурный коэффициент сопротивления сплавов уменьшается и при содержании 6.7 % Со составляет 0,053 · 10-4 1/град. После старения а этого сплава достигает 0.235 10-4 1/град. Сплавы Ац-Со перспективны

для создания магиитио-твердых материалов [317, 318].

Au-Ni (рис. 5.22). Сплавы системы кристаллизуются с образованием иепрерывного ряда однородных твердых растворов. При медленном охлажденин происходит распад твердого раствора, поэтому структура большинства сплавов двухфазиая (мехаиическая смесь твердого раствора на основе Au и Ni). При этом значительно повышается твердость и электросопротивление сплавов. При 340 °C происходит магнитиое превращение. Ферромагиитиые сплавы содержат >5.5 % (ат.) № [319].

Au—Rh (рис. 5.23). Компоненты нмеют ограниченную растворимость в жидком состоянии при температуре выше 1885 °С. Раствори-

мость Rh в Au 1,5 % (ат.).

Au—Ir, Os. Оз практически не растворяется в Au. Ir ограниченно растворяется в жидком состоянии. В твердом состоянии растворимость

Îr<0, і % (ат.).

Au-Pd [320—337]. По даиным большого числа авторов, система образует непрерывный ряд твердых растворов как в жидком, так и в твердом состояннях (рнс. 5.24). Измерения э. д. с., рентгеновские исследования и исследования удельного электросопротивления обнаружили существование ближнего порядка в сплавах Аи-Рd. Исследование монокристалла Au—40 % Рd методом днффузного рассеяння рентгеновских лучей позволнло предположить образование ранее не наблюдавшейся тетрагональной структуры с большим пернодом. Свойства сплавов Аи-Р приведены в табл. 5.1. Все сплавы системы пластичны и легко обрабатываются. Сплавы, содержащие более 20 % (по массе) Ан, нерастворимы в азотной кислоте.

Au-Pt (рнс. 5.25). Система образует непрерывный ряд твердых растворов с разрывом растворимости в твердом состоянии. Такой характер взанмодействня определяет снльную зависимость физико-механических свойств от режима термообработки и нестабильность свойств спла-

СВОЙСТВА

Содержание Аи, %		НВ, σ.,		δ, %	ρ, мкОм∙см	4		
по массе	ат.	МПа			25	100	- α·10 ₂₅ -100°C	
90 80 70 60 50 40 30 20	94,33 88,08 84,20 73,50 64,89 55,20 44,20 31,60 17,04	285 350 363 390 425 515 565 570 485	184,4 238,1 262,3 292,8 299,2 295,4 285,6 287,8 273,4	24 26 23 25 28 31,0 33,0 35,0	6,126 9,582 12,912 16,729 24,662 28,903 27,332 23,797 18,033	6,707 10,210 13,556 17,561 25,322 29,845 28,981 25,918 20,410	13,1 8,94 6,77 6,22 3,60 4,40 8,21 12,10 18,5	

вов с 35—75 % Рt вследствие высокой температуры распада тверлого раствора. Добавка 0,5 % Rh расширяет двухфазную область диаграммы Au—Pt, преобразуя ее в перитектическую. При этом значительно повышаются мехаиические свойства сплавов.

Au—Ru. На основании металлографических исследований, дифференциального термического анализа построена часть диаграммы состояния, богатая Ац (рис. 5.26) [338]. Разрыв растворимости начинается при содержании около 1 % Ru. Предельная растворимость Ru в Au меньше 1 %. Измерение электрических и термоэлектрических свойств сплавов показало, что при содержании до 1 % Ru эти свойства Ац изменяются мало, резко понижается температурный коэффициент электросопротивления.

5.2. Двойные диаграммы состояния сепебра

Взаимодействие серебра с элементами І гриппы

Ад—Н. Растворимость Н в твердом Ад растет с повышением темпера-

туры от 0.019 см³ при 600 °C до 0.046 см³ при 900 °C.

Ag—Li (рис. 5.27). Система Ag—Li характеризуется высокой растворимостью Li в Ag в твердом состоянни до 46,6 % (ат.) Li прн комнатной температуре. Сплав состава LiAg нмеет о. ц. к. решетку типа CsCl. Фаза β изоструктурна с CsCl, фазы γ_1 , γ_2 , γ_3 имеют структуру, сходную с у-латунью.

Ag—Na (рис. 5.28). Растворимость Na в твердом Ag ничтожна. Промежуточная фаза с г. ц. к. решеткой типа MgCu2 отвечает формуле

NaAg2. Ag—Au, Cu. Днаграмму состояння Ag—Au см. на рис. 5.3. Днаграмма состояння Ад-Си (рнс. 5.29) нмеет два твердых раствора с ограннченной растворимостью на основе Ад н Си и эвтектику (78 % Ад) с температурой плавления 779°C. Растворимость в твердом состоянии сильно зависит от температуры. Максимальная растворимость Си в Ад 8,8 %, Ад в Си 8%; при комнатной температуре 0,1 и 0,06 % соответственно [321].

ТАБЛИЦА 5.1

СПЛАВОВ Аи-Рф

	Т. э. д. с., м	В, в парес	платиной пр	ри t горячего	о спая, °С	
100	300	500	700	900	1100	1200
+0,13	+0,96	+1,96	+3,60	+5,64	+8,00	Ī _
-0,11	-0.16	-0.19	-0.20	-0,22	-0.25	-0.20
-0.43 -1.47	1,57 5,28	2,86 9,95	5,07 15,91	7,84 22,85	10,85 29,49	$\begin{vmatrix} -12, 3 \\ -32, 3 \end{vmatrix}$
-3,46	11,17	19,40	28,65	38,23	49,97	—50,4
-2,78	-10,00	17,99	27,49	37,26	46,33	-49.
-2,03	7,48	13,89	24,02	30,08	38,45	-41,
-1,61	5,84	16,72	22,76	29,61	29,61	-32,
-1,15	3,82	6,62	10,27	14,75	19,56	-21,9

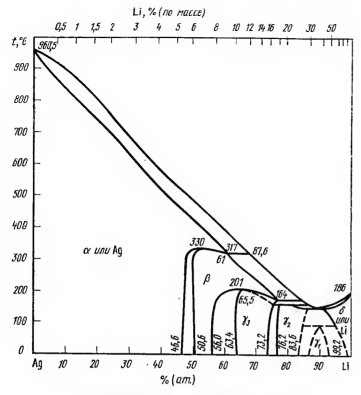
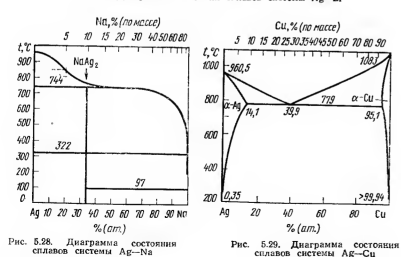
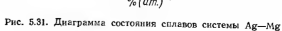


Рис. 5.27. Диаграмма состояния сплавов системы Ag-Li





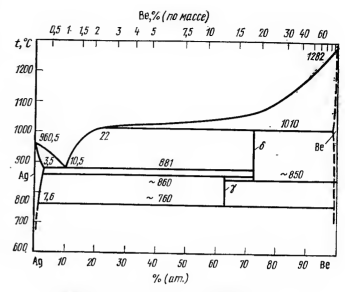
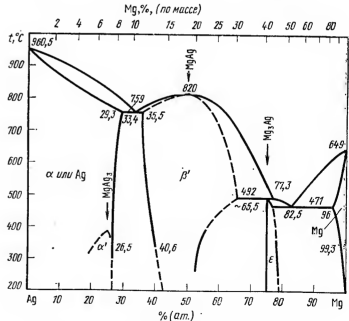


Рис. 5.30. Диаграмма состояния сплавов системы Ад-Ве



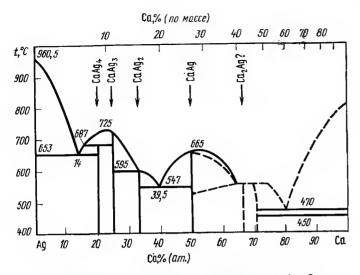


Рис. 5.32. Диаграмма состояния сплавов системы Ag-Ca

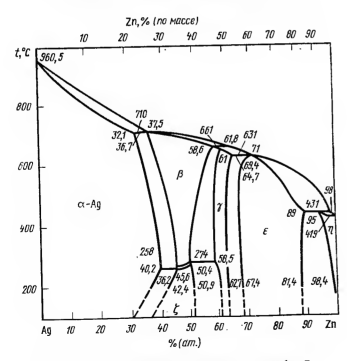


Рис. 5.33. Диаграмма состояния сплавов системы Ag-Zn

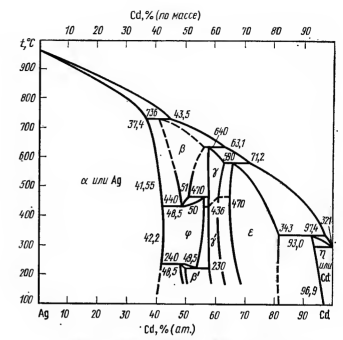


Рис. 5.34. Диаграмма состояния сплавов системы Ag-Cd

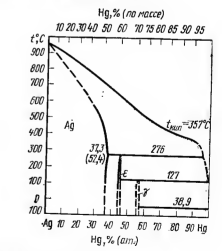


Рис. 5.35. Диаграмма состояния сплавов системы Ag-Hg

Взаимодействие серебра с элементами II группы

Ag—Be (рис. 5.30). Растворимость Ве в Ag достигает 3,5 % (ат.) при 881 °C, при комиатной температуре она незиачительна; δ -фаза имеет структуру типа MgCu₂.

Ag-Mg (рис. 5.31). Растворимость Mg в Ag достигает 29,3 % (ат.) при 759 °С. При 387 °С в α -фазе [25 % (ат.) Mg] происходит упорядо-

чение. Структура Ag₃Mg аналогична Cu₃Al.

Ag—Ca, Ba, Sr, Ra (рис. 5.32). Диаграммы состояния однотипны. Элементы не образуют с Ag твердых растворов. В системе имеются химические соединения Ca₈Ag, Ca₅Ag, CaAg₂ (типа CeCu₂), CaAg (типа CrB), BaAg₅, Ba₂Ag₈, SrAg₅, SrAg, Sr₈Ag₂. Данных о взаимодействии с Ra не имеется.

Аg—Zn (рис. 5.33). Растворимость Zn в твердом Ag 32 % (ат.) при 710 °C. При 258 °C α-фаза находится в равиовесии с ξ-фазой и растворимость Zn в Ag уменьшается. При закалке неупорядоченная β-фаза преобразуется в упорядочениую β'-фазу с г. ц. к. решеткой, которая при отпуске переходит в стабильную ξ-фазу с гексагональной решеткой. Превращения сопровождаются изменением цвета сплавов. После холодной деформации и старения при комнатной температуре происходит обратное превращения ξ→β'.

В сплаве с 38 % (ат.) Zn обнаружен эффект памяти формы [322]. в-фаза имеет гексагональную рещетку, у-фаза — структуру у-латуни.

Аg—Cd (рис. 5.34). При затвердевании в системе образуются твердые растворы с ограниченной растворимостью на основе Ag (α-фаза) и Cd (η-фаза), а также по перитектическим реакциям промежуточные фазы: β (твердый раствор на основе AgCd), γ (твердый раствор на основе AgCd₈) [27]. В результате превращений в твердом состоянии образуются фазы: ξ, β' по перитектоидным реакциям, γ' в результате упорядочения γ-фазы при 436—470°. Фазы Ag₁₁Cd, Ag₃Cd и Ag₂Cd образуются в результате упорядочения сплавов в области α-твердого раствора. Сплавы Ag—Cd вблизи эквиатомного состава ниже 0°С, а также при холодной деформации претерпевают мартенситные превращении [324, 325]. Мартенсит, образующийся при охлаждении, имеет орторомбическую, а мартенсит деформации г. п. у. структуру. Последний нестабилен и при комнатной температуре происходит его обратный переход в β'-фазу.

Ад—Нд (рис. 5.35). Растворимость Hg в Ag при температурах 270, 100, 45 °С — соответственно 37,3, 36,5, 37,1 % (ат.). Растворимость Ag в Hg при 500, 400, 300, 200, 100, 20 °С — соответственно 38,5, 19,0, 2,4, 1,8, 0,41, 0,07 % (ат.) [326]. Фаза ү имеет структуру ү-латуни, ε-фаза—

г. ц. к. решетку.

Взаимодействие серебра с элементами III группы

Ад-В. Растворимость В в твердом Ад ничтожна. Синтезировано сое-

динение AgB₂ типа AlB₂.

Ад—Al (рис. 5.36). Максимальная растворимость Al в твердом Ag 20,34 % (ат.) при 610 °C. Фаза β представляет собой электронное соединение 3/2, эвтектоидно распадается на α-Ag и ξ-фазу. Соединение Ag₃Al (μ-фаза) типа β-Mn образуется при 455 °C.

Ад—Ga. Растворимость Ga в твердом Ag при 611, 380, 200 °C со-

ставляет соответственно 18,7, 17,6, 11,8 % (ат.).

Ag—In (рис. 5.37). Іп в значительном количестве растворяется в твердом Ag. Фаза β близка по составу к Ag₃In; образуется по перитектической реакции при 693 °C. Фаза ξ образуется по перитектоидной реакции α - и β -фаз.

Ag-T1. Растворимость Т1 в твердом Ag максимальна [7,5 % (ат.)]

в интервале 500—600 °C и 2,3 % (ат.) при 150 °C.

Ag—Sc. В системе образуются соединения Ag₄Sc, Ag₂Sc, AgSc. Твердый раствор на основе Ag и Ag₄Sc образует эвтектику при 910 °C. Максимальная растворимость Sc в Ag при 910 °C 3—3,5 % (ат.) [327].

Ag-Y (рис. 5.38) [328—329]. Максимальная растворимость \hat{Y} в твердом Ag 1,31 % (ат.) при 779 °C. В системе образуются химические

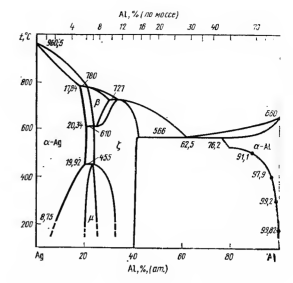


Рис. 5.36. Диаграмма состояния сплавов системы Ag-Al

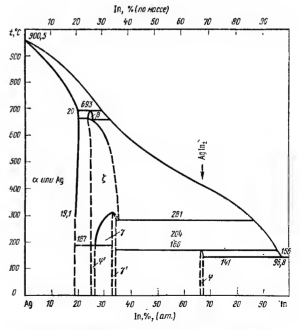


Рис. 5.37. Диаграмма состояния сплавов системы Ag-In

Соединение	La, Ce, Pr	Nd	Sm	Eu	Gd, Tb, Dy, Ho	Er	Tm	Yb	Lu
Ag ₅ P3M Ag ₄ P3M Ag ₅ IP3M ₁₄ Ag ₇ P3M ₂ Ag ₃ P3M Ag ₂ P3M AgP3M AgP3M Ag2P3M Ag ₂ P3M Ag ₃ P3M ₅	+ - +	- + - + -	++	++111++1+		+ + +		++-+++	-+

соединения: ҮАд, ҮАд, Ү₁₄Ад₅₁, плавящиеся конгруэнтно при 1160, 960, 940 °C, соответственно. Соединение YAg имеет структуру типа CsCl. YAg2 — типа MoSi2 Y14Ag51 — типа Cd14Ag51.

Ag—P3M. Диаграмма состояния Ag—La (рис. 5.39) типична для большинства диаграмм состояния Ag—P3M. Взаимная растворимость компонентов невелика: в твердом Ag растворяется менее 2 % (ат.) Gd и Уb. <0.72 % (ат.) Sm [330]. Интерметаллические соединения обнаружены в системах Ад-РЗМ [331] (табл. 5. 2).

Ag-Th, U, Pu. Данные о взаимодействии Ag с актинидами ограиичены. Растворимость Th в твердом Ag~0,1÷0.17 % (ат.). Максимальная растворимость Ри в жидком Ад ~ 35 % (ат.) U практически не растворяется ни в жидком, ни в твердом Ag. Th с Ag образует соединения

The Ag Tuna CuAlo H ThAge Tuna AlBo.

Взаимодействие серебра с элементами IV группы

Ад—С. Растворимость С в жидком Ад очень незначительна—0,0012 % (по массе) при 1660°С. Соединение Ag₂C₂ получено химическим путем. Ag—Si. Диаграмма простого эвтектического типа (рис. 5.40) [332].

Растворимость Si в твердом Ag ничтожна.

Ag—Ge. Диаграмма подобна Ag—Si. В отличие от Si при эвтектической температуре (651 °C) до 10 % (ат.) Ge растворяется в Ag. Эв-

тектика содержит 25,9 % (ат.) Ge.

Ag—Sn (рис. 5.41). Максимальная растворимость Sn в твердом Ag 11,5 % (ат.) при 724 °C. В Sn растворяется менее 1 % (по массе) Ag. Ад и Sn образуют α и ξ твердые растворы и ε-фазу, гомогенную в нитервале 23,7—25,0 % (ат.) Sn (последний состав соответствует формуле Ag₃Sп)'.

Ад-Рв. Диаграмма простого эвтектического типа. Растворимость

РЬ в Ад зависит от температуры:

Температура, °С	. 9	00	800	700	600	500	400	250
Растворимость:								
% (ат.)	. 1	,1	2,1				1,5	
% (по массе)	. 2	,0	3 ,45	4,9	5,2	3,95	2,8	0,65

Максимальная растворимость Ag в Pb 0,19 % (ат.) при 304 °C (эвтектическая температура) [333]. Эвтектика содержит 95,3 % (ат.) Рь. Ад—Ті (рис. 5.42). Максимальная растворимость Ад в β-Ті со-

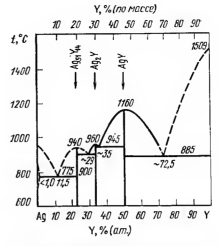


Рис. 5.38. Диаграмма состояния сплавов системы Ад-Ү

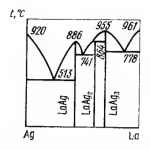


Рис. 5.39. Диаграмма состосплавов Ag-La

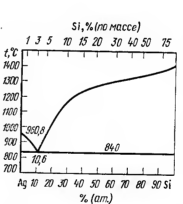


Рис. 5.40. Диаграмма состояния сплавов системы Ag-Si

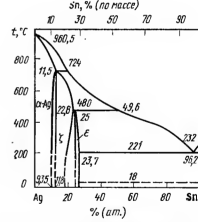


Рис. 5.4 і. Диаграмма состояния сплавов системы Ад-Sп

ставляет 15 % (ат.) при 1045 °C [404]. В α-Ті растворяется 7 % (ат.) Ag. Кристаллическая структура TiAg типа AuCu, Ti3Ag типа Cu3Au. По

данным [332], растворимость Ад в β-Ті 33 % (ат.).

Ag—Zr. Взаимная растворимость Zr в Ag и Ag в α-Zr ничтожно мала, в β-Zr растворяется до 20 % (ат.) Ад. Эвтектонд содержит 3,8 % (ат.) Ад и образуется при 821 °С. В системе образуются интерметаллические соединения AgZr с тетрагональной решеткой и AgZr2 типа MoSi₂.

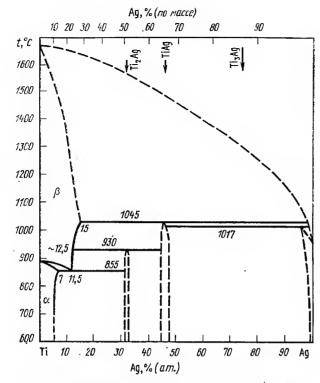


Рис. 5.42. Диаграмма состояния сплавов системы Ад-Ті

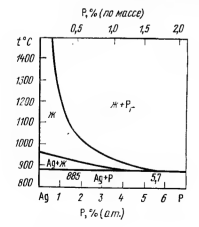


Рис. 5.43. Диаграмма состояния сплавов системы Ag—P

Ag—Hi. Система аналогична Ag—Zr. Сосдинение HiAg имеет тетрагональную решетку типа γ -TiCu, Hi_2Ag — типа $MoSi_2$.

Взаимодействие серебра с элементами V группы

Ag—N. N ие растворяется ни в жидком, ни в твердом Ag. Сосдинения AgN₈ и Ag₈N получены химическим путем. AgN₈ имеет ромбическую структуру аналогично KN₈, плавится при 250 °C и взрывается при нагреве выше 300 °C. Ag₈N имеет г. ц. к. решетку и устойчиво при комнатной температуре.

Ад-Р (рис. 5.43). Максимальная растворимость Р в жидком Ад

5,7 % (ат.) при 885 °C — температуре трехфазного превращения.

Ag—As. Растворимость As в твердом серебре 7,8 % (ат.) при 582 °C и 7 % (ат.) As при 446 °C.

Ag—Sb. Максимальная растворимость Sb в твердом Ag 7,2 % (ат.). Закалкой из жидкого состояния можно получить твердые растворы на основе Ag, содержащие до 8 % (ат.) Ag. Промежуточиая ξ -фаза $\{8,6$ —15,6 % (ат.) Sb при 300 °C] имеет r. n. k. решетку и является элсктроиным соединением 3/2. Фаза ϵ (Ag_3Sb) имеет ромбическую структуру типа Cu_3Ti .

Ag—Bi аналогична Ag—Pb. Максимальная растворимость Bi в твердом Ag 2,6 % (ат.) при 600 °C. Эвтсктпка (262,5 \pm 2 °C) содержит

95,05 % (ат.) Ві.

Ag—V, Nb, Та. Ад и V взаимно нерастворимы в жидком и твердом состояниях. Взаимная растворимость Ад и Nb прп 1400—1700 °С ничтожиа, аналогичеи характер взаимодействия в системе Ад—Та [334]. Взаимодействие серебра с элементами VI группы

Ag-O. В 1 объеме жидкого Ag растворяется до 20 объемов кислорода,

при 900 °C растворимость составляет 0,041 % (ат.) О.

Ад₂О образуется при 150 °C, диссоципрует при 230 °C, имест кубнческую решетку типа Cu_2O , a=0.4736 им. AgO существует как с тетрагональной, так и с моиоклинной структурой. AgO₂ имеет г. ц. к. решетку типа NaCl. a=0.55 им.

Åg—S. Растворимость S в твердом Ag 0,17 % (ат.). Ромбическая структура Лg₂S устойчива ииже 180 °C. Выше 180 °C эта структура превращается в тетрагональную, которая обратимо переходит в о. ц. к.

структуру.

Ag—Se. При монотектической температуре (~890°C) растворимость Se в жидком Ag 12 % (ат.). Ag и Se образуют химическое соединение Ag₂Se с температурой плавления 987°C, которое при 133°C претерпевает полиморфиое превращение.

Ag—Te, Po. В системе образуются соединения Ag₂Te, Ag₅Te₃ и AgTe, существующие в трех полиморфных модификациях. В системс

Ад-Ро идентифицировано соединение АдРо.

Ag—Cr (рис. 5.44). Ограниченно взаимно растворимы при монотектической температуре ~1445 °C. В твердом состоянии растворимосты

отсутствует.

Ag—Mo, W. W и Ag взаимно нерастворимы в жидком и твердом состояниях. В жидком Ag при 1600°С растворяется до 5,6% (ат.) Мо. Взаимодействие серебра с элементами VII группы

Ag—Mn (рис. 5.45). Диаграмма состояния при содержании 90—100 %

Мп может быть и другого вида [335]. В сплавах, богатых Аg, наблюдается упорядочение, наибольшая степень порядка у сплава с 25 % (ат.) Мп.

Ag—Re. Re практически перастворим в жидком и твердом Ag.

Взаимодействие серебра с элементами VIII группы

Ад—Fe, Co, Ni. Fe и Co взаимно нерастворимы с Ag в жидком состоянин, а Ni ограничение растворяется в жидком Ag. Растворимость Ni в твердом Ag очень мала: при 922 °C 0,102, при 600 °C 0,026, при 400 °C 0,012 % (по массс). По данным [336], растворимость Ni ниже 700 °C составляет 0,003 % (по массе).

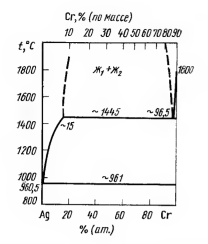


Рис. 5.44. Диаграмма состояния сплавов системы Ag—Cr

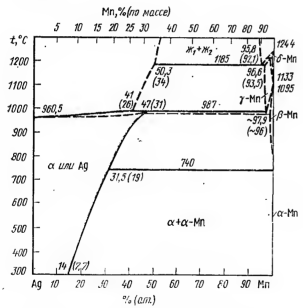


Рис. 5.45. Диаграмма состояния сплавов системы Ag-Mn

Ад—Ра [336]. Сплавы системы кристаллизуются с образованием непрерывного ряда твердых растворов (рис. 5.46). По данным работы [446], при понижении температуры наблюдается образование соединений Курнакова РdAg и Рd₃Ag₂. Критические температуры этих фаз лежат между 1100 и 1200 °C. Авторам работы не удалось выделить промежуточные фазы с помощью рентгеновского анализа из-за близости

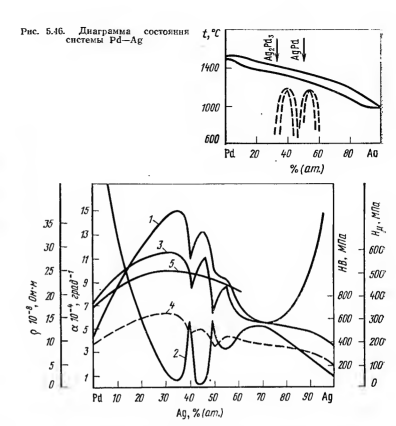


Рис. 5.47. Температурные зависимости ρ (1), температурного коэффициента сопротивления α (2), HB (3), H (4), HV (5) сплавов системы Pd—Ag в заканениюм состоянии

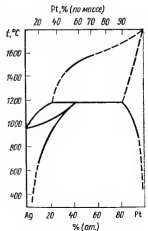
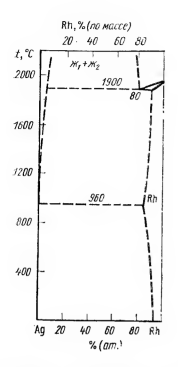


Рис. 5.48. Диаграмма состояния сплавов системы Ag-Pt



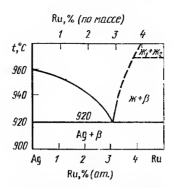


Рис. 5.49. Диаграмма состояния сплавов системы Ag-Rh

Рис. 5.50. Диаграмма состояния сплавов системы Ад-Ки

факторов атомного рассеяния серебра и палладия. Свойства сплавов в закаленном на твердый раствор состоянии изменяются по кривым, типичным для непрерывных твердых растворов. Отклонение параметров решетки твердых растворов от закона Вегарда объясняется заполнением валентной 4d-полосы. На кривых состав — свойства сплавов в отожженном состоянии наблюдаются сингуляриые точки, соответствующие упорядоченным структурам. Специфические электрические свойства сплавов этой системы привлекают пристальное внимание исследователей и разработчиков электрической аппаратуры. Максимальным удельным электросопротивлением и минимальным температурным коэффициентом электросопротивления обладает сплав с содержанием 40 % (по массе) Ад. Влияние температуры на электрические свойства сплавов Ag-Pd приведено на рис. 5.47 [447].

Ag--Рt (рис. 5.48). Растворимость Рt в Ag при температуре перитектической реакции составляет 42,9 % (ат.), при 20°C — <2,83 % (ат.). Растворимость Ag в Pt при этих температурах соответственно 16,7 и 3,6 % (ат.). Сильная температурная зависимость растворимости позволяет в широких пределах изменять механические свойства сплавов путем закалки и старения. С ростом содержания Pt увеличивается электросопротивление сплавов:

$$c_{\text{Pt}}$$
, % (at.) . . . 0 10 20 60 80 90 100 $\rho_{\text{20 °C}}$ MKOM·cm . . 1,6 17 33 60 35 40 9,8

Ag—Ir, Rh, Ru. Ag и Ir образуют систему с ограниченной растворимостью в жидком и твердом состояниях. Растворимость Іг в твер-

лом Ag меньше 0.5 % (по массе). В системе Ag—Rh (рис. 5.49) монотектическая реакция протекает при 1900 °C. Rh практически не растворяется в Ag, растворимость Ag в Rh достигает 15 % (ат.) при 980°C. В сплавах Ag—Ru при 920°C наблюдается эвтектическая реакция. Эвтектическая точка соответствует 3.1 % (ат.) Ru. Растворимость Ru в твердом Ag исчезающе мала. Методами металлографического и термического анализов построена богатая серебром часть диаграммы состояния Ag—Ru (рис. 5.50) [338]. При кристаллизации сплавов с содержанием более 5 % (ат.) Ru происходит расслаивание расплава на две жидкие фазы. Измерение электрических свойств указывает на отсутствие растворимости Ru в Ag. Добавка до 3 % (ат.) Ru не изменяет величину т. э. д. с. серебра и ухудшает его пластичность.

5.3. Двойные диаграммы состояния рутения

Взаимодействие рутения с элементами І группы

Взаимодействие рутения со щелочными металлами не изучалось. Известна высокая коррозионная стойкость рутения в расплаве щелочных

металлов [9].

Ru—Cu. Растворимость Ru в Cu<0,1% (по массе). Металлографическое изучение структуры сплавов Си-Ru [до 0,2 % (ат.) Ru] показало, что Ru выделяется в виде включений по границам зерен. Ru увеличивает остаточное электросопротивление Си, температурный коэффициент электросопротивления при комнатной температуре у этих сплавов отрицателен. Ru понижает электросопротивление в Cu в магнитном поле [337].

Взаимодействие рутения с элементами ІІ группы

Ru-Be. Ориентировочная диаграмма состояния построена по данным рентгеноструктурного, металлографического и термического анализов литых сплавов (рис. 5.51) [339]. Определены температуры эвтектической реакции ж Ru₂Be₃+ (Ru) 11420±10°C, эвтектическая точка 45% (ат.) Bel и ж≠2RuBe2+Ru2Be3 [1500°С, эвтектическая точка 65 % (ат.) Ве]. В реакции ж ≈ Ru₃Be₁₀+ RuBe₁₃ эвтектическая точка 82 % (ат.) Ве, в реакции ж≠RuBe₁₃+Ве эвтектическая точка 97 % (ат.) Ве. Максимальная взаимная растворимость элементов не превышает 3 % (ат.) [9, 340]. Химические соединения в системе Ru-Ве имеют следующие структуры: Ru_2Be_3 типа Mn_2O_3 (a=1,142 нм); $RuBe_2$ типа MgZn (a=1,142 нм); $RuBe_3$ типа MgZn (a=1,142 нм); =0.596, c=0.918 нм, c/a=1.54); Ru₃Be₁₀ с о. ц. к. решеткой (a=1.103 нм). Обиаружены также следующие соединения: Ru₃Be₁₇ с о. ц. к. решеткой (a=1.1337 нм) [341]; Ru_2Be_{17} с гексагональной решеткой (a=0.4203, $\hat{c} = 1.090 \text{ HM}) [342].$

Ru-Mg. Растворимость Ru в жидком Mg при 800°C менее 5,7 % (ат.). Обиаружено существование фазы RuMg_{1,25-2,25} со структурой β -Mn (a=0,6315 нм для $RuMg_{1,25}$ и 0,6929 нм для $RuMg_{1,5}$) и $RuMg_{6,2-6,6}$ с неупорядоченной структурой типа Rh_7Mg_{22} (a=2,02 нм) [340].

Ru-Zn. Растворимость Ru в жидком Zn, определенная методом химического анализа, следующая [340]:

700 675 Температура, °С . . . 725

600 Растворимость, % (ат.) 0.607 0.380 0.259 0.1460.114 0.067

Продолжение

Температура, °С 575 500 475 450 Растворимость, % (ат.) 0,032 0,0194 0,0168 0,0078 0,0048 0,0026

0.8810

 0.8780 ± 0.0002

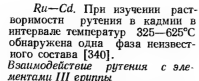
0,8790

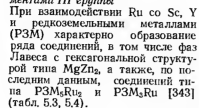
0,8790

0.8750

 0.8725 ± 0.0002

0,8722





Ru-Sc. Методами физико-химического анализа, металлографическим, рентгеноструктурным построена диаграмма состояния во всем интервале концентраций

Рис. 5.51. Диаграмма состояния сплавов Ru-Be

40

Be. % (am.)

60

80 Re

1420±10

t,°C

2500

2000

1500

1000

Ru 20

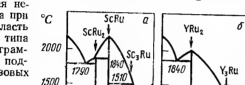
(рис. 5.52, а) [344]. Растворимость компонентов друг в друге незначительна. Фаза Лавеса Ru2Sc имеет структуру типа MgZn2. Co-

единение RuSc образуется непосредственно из расплава при 2210°С, имеет узкую область гомогенности и структуру типа CsCl (a=0,3203 нм). Диаграмсостав — свойство полтверждает положение фазовых областей.

Ru-Y. Методами физико-химического анализа, металлографическим. рентгеноструктурным построена диаграмма состояния во всем интервале концентраций (см. рис. 5.52, *б*) [345]. Подтверждено 5 200 существование соединения Ru2Y со структурой типа МgZn2 и э обнаружено соединение RuY₃. № 100 Диаграмма состав — свойство подтверждает положение фазовых областей

Ru—La: В системе обна- HV, МПа ружено соединение LaRu₂ с температурой плавления 1431±30°C И соединений La₅Ru₂ и La₃Ru. Существование соеднения La₅Ru сомнительно [330] (см. табл. 5.3, 5.4).

Ru-Се. Диаграмма состояния построена во всем интервале концентраций. Растворимость Ru в в Се около 15 % (ar.), в γ-Ce 2,5 % (ar.).



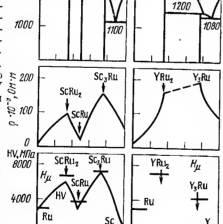


Рис. 5.52. Диаграмма состояния сплавов системы Ru-Sc (a) и Ru-Y (б)

%(am.)

Ru 20 40 50 80 Sc Ru 20 40 50 80 Y

%(am.)

Пернод решетки, им Тип структуры Соединение 0.8542 ± 0.0002 0.5119 ± 0.0002 MgZn₂ ScRu₂ 0.51350.8525 0.8792 ± 0.0002 0.5256 ± 0.0002 $MgZn_2$ YRu₂ 0.8856 0.5261 0.7702 ± 0.0001 MgCu₂ La Ru₂ 0.7779 ± 0.0001 MgC112 $CeRu_2$ 0.7535 0.7624 ± 0.0001 MgCu₂ PrRu₂ 0.7614 ± 0.0001 $MgCu_2$ NdRu₂ 0,7580 MgCu₂ SmRu₂ 0.8904 + 0.0002 0.5271 ± 0.0002 MgZn₂ GdRu₂ 0.5263 0.8869 $MgZn_2$ TbRu₂ 0.8831 0.5254 0.8844 0.5255 MgZn₂

 $MgZn_2$

 $MgZn_2$

MgZn₂

 $MgZn_2$

 $MgZn_2$

DvRu₂

HoRu₂

ErRu₂

TmRu₂

YbRu₂

LuRu₂

СТРУКТУРНЫЕ ТИПЫ И ПЕРИОДЫ РЕШЕТКИ ФАЗ ЛАВЕСА В СИСТЕМАХ

Ru-Sc. Y. P3M.

Примечание. Кроме того, обнаружены фазы ScRu типа CsCl(a=0,3203 нм), Y₂Ru, Gd₂Ru, Dy₂Ru, Y₇₂Ru₂₇, Gd₇₂Ru₂₇, Dy₇₃Ru₂₇.

0,5244

 0.5227 ± 0.0002

0.5235

0.5246

0,5220

 0.5204 ± 0.0002

0.5210

Растворимость Се в Ru 3 % (ат.). Обнаружено соединение СеRu2 и предполагается существование соединения Сев Ru (рис. 5.53) [340, 346, 347] (см. табл. 5.4).

Ru- $\dot{G}d$, Dy. На основании термического и микроструктурного анализов построены диаграммы состояния во всем интервале концентраций. Взаимиая растворимость компонентов незначительиа. В системах установлено существование четырех химических соединений. Наряду с известными фазами Лавеса GdRu₂ и DyRu₂ существуют соединения Gd₇₃Ru₂₇ и Dy₇₃Ru₂₇, Gd₃Ru и Dy₃Ru, Gd₂Ru и Dy₂Ru [330] (рис. 5.54).

Ru-Pr, Nd, Sm, Eu, Tb, Ho, Er, Tm, Yb, Lu. При взаимодействии с указанными элементами характерно образование фаз Лавеса РЗМ Ru2. соединений РЗМ₅ Ru₂ и РЗМ₃ Ru. Сведения о типе структур и параметрах решетки соединений приведены в табл. 5.3 и 5.4. При взаимодействии рутения с самарием фаза SmRu₂ со структурой MgCu₂ при давлении в 88·10⁸ Па кристаллизуется в структуру типа MgZn₂ (a=0,5298, $c=0.8937\,$ нм). В этой системе обиаружено также соединение SmRu [9,340].

Ru-U. Система построена во всем интервале концентраций (рис. 5.55) [340]. Определены пять промежуточных фаз RuU2, RuU, Ru₄U₃, Ru₅U₃, Ru₃U. Структурные типы и кристаллографические параметры фаз представлены в табл. 5.5. Соединение RuU2 образуется по перитектической реакции при температуре 937°C. Соединение RuU пла-

ТАБЛИЦА 5.4 КРИСТАЛЛОГРАФИЧЕСКИЕ ПАРАМЕТРЫ СОЕДИНЕНИЙ РЗМ $_5$ Ru $_2$ (тип Мп $_5$ С $_2$) и РЗМ $_3$ Ru (тип Fe $_3$ С)

Соединение	а, нм	<i>b</i> , им	с, им	β, град
La ₅ Ru ₂ Pr ₅ Ru ₂ Pr ₅ Ru ₂ Nd ₅ Ru ₂ Sm ₅ Ru ₂ Gd ₅ Ru ₂ Tb ₅ Ru ₂ Dy ₅ Ru ₂ Ho ₅ Ru ₂ Er ₅ Ru ₂ Tm ₅ Ru ₂ Lu ₅ Ru ₂ Lu ₅ Ru Pr ₃ Ru Nd ₃ Ru Sm ₃ Ru Gd ₃ Ru Tb ₃ Ru Tb ₃ Ru Tb ₃ Ru Tb ₃ Ru Tr ₃ Ru Tr ₃ Ru Tr ₃ Ru Tr ₃ Ru Tr ₃ Ru Tr ₃ Ru	1,6790 1,6424 1,6295 1,6083 1,5939 1,5745 1,5676 1,5564 1,5452 1,5362 1,5252 0,7468 0,7367 0,7355 0,7330 0,7310 0,7294 0,7284 0,7284 0,7277 0,7286 0,7260 0,7267	0,6672 0,6545 0,6509 0,6438 0,6391 0,6318 0,6281 0,6281 0,6207 0,6152 0,6109 1,0032 0,9759 0,9675 0,9461 0,9350 0,9248 0,9151 0,9106 0,9040 0,8986 0,8915	0,7422 0,7341 0,7342 0,7314 0,7324 0,7278 0,7278 0,7264 0,7238 0,7229 0,7223 0,6555 0,6416 0,6304 0,6317 0,6280 0,6248 0,6235 0,6248 0,6235 0,6248	95,79 96,46 96,67 96,89 97,35 97,21 97,26 97,37 97,44 97,37 — — — —

вится конгруэнтно при 1158 °С, стехиометрический состав 47,2 % (ат.) Ru. Остальные три соединения Ru4U3, Ru5U3 и Ru3U образуются по перитектической реакции при 1163, 1182 и 1856 °С соответственио.

Вследствие полиморфизма урана в системе наблюдаются следующие фазовые превращения $\gamma \rightleftharpoons \beta$ при 681 °C по эвтектоидной реакции, $\beta \rightleftharpoons \alpha$ при 625 °C.

Максимальная растворимость Ru в γ -U, β -U и α -U составляет ~ 7.5 ; 2 и 1,1 % (ат.).

В работе [349] идентифицировано соединение Ru₃U₂, температура его образования 1025±5 °C.

Ru—Th. Диаграмма построена во всем интервале концентраций по данным реитгеноструктурного, металлографического и дифференциального термического анализа литых и отожженных сплавов [350]. Обнаружено четыре интерметаллических соединения Ru₃Th₇, Ru₂Th₃, RuTh и Ru₂Th (рис. 5.56), эвтектическая точка соответствует:

Ru—Pu. Диаграмма состояния построена во всем интервале концентраций [351] (рис. 5.57). Растворимость Ru в ϵ -Pu составляет примерно 3 % (ат.), растворимость в δ - и β -фазах существенно меньше.

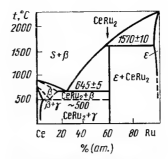


Рис. 5.53. Диаграмма состояния сплавов системы Ru-Ce

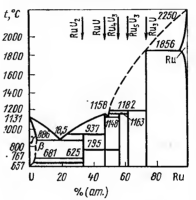


Рис. 5.55. Диаграмма состояния сплавов системы Ru-U

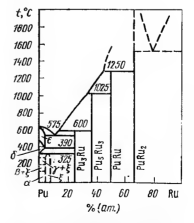


Рис. 5.57. Диаграмма состояния сплавов системы Ru--Pu

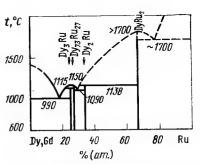
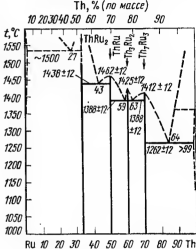


Рис. 5.54. Диаграммы состояния сплавов системы Ru—Gd, Dy



% (am.)
Рис. 5.56. Диаграмма состояния сплавов системы Ru—Th

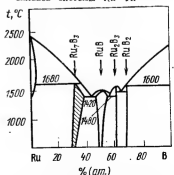


Рис. 5.58. Диаграмма состояния сплавов системы Ru—B

ХИМИЧЕСКИЕ СОЕДИНЕНИЯ, ОБРАЗУЕМЫЕ РУТЕНИЕМ С ТРАНСУРАНОВЫМИ ЭЛЕМЕНТАМИ

Соеди-	!	Струк-	Парам	етры решетки, і	łм
неиия	Сингония	туриый тип	а	b	c
RuU ₂	Монокл.	_	1.3106±0,00014	0,3343± ±0, 0 0002	0,5202± ±0,0099
RuU	_	CsC1	_		_
Ru ₃ U	О. ц. к.	Cu ₃ Au	0.3980 ± 0.0002	_	
Ru_3U_2	»	-	$1,2895 \pm 0,0001$	_	
Ru ₃ Th ₇	Гекс.	Th ₇ Fe ₃	0,9969±0,0003		0,6302± ±0,002
RuTh	Орто- ромб.	CrB	0,3878±0,002	1,129±0,001	$0,4071\pm 0,0002$
Ru₂Th	Г. ц. к.	MgCu ₂	$0,7657 \pm 0,0002$		_
RuPu	О. ц. к.	CsC1	_		
Ru_2Pu	Г. ц. к.	MgCu ₂	$0,7472 - 0,7476 \pm$		_
		_	$\pm 0,0002$		
RuPu ₁₉	-	Ę	_	_	

Растворимость Ри в Ru не обнаружена. Диаграмма состояния характеризуется наличием пяти соединений: RuPu₁₉, RuPu₃, Ru₃Pu₅, RuPu и Ru₂Pu. Фаза переменного состава RuPu₁₉ имеет область гомогенности от 3 до 7 % (ат.) Ru. Соединение Ru₂Pu плавится конгруэнтно при температуре выше 1600 °C. Изменение параметров решетки этого соединения свидетельствует о наличии области гомогенности около состава 1 % (ат.). Теоретическая плотность его 14,03⋅10⁻³ кг/м³. Соединение RuPu при температуре выше 1400 °C обладает структурой типа CsCl, его теоретическая плотность 14,84⋅10⁻³ кг/м³. Параметры решеток и типы структур Ru₃Pu₅ и RuPu₃ не установлены. В сплаве, содержащем 3 % (ат.) Рu, путем закалки из ε-области была зафиксирована δ-фаза (а=0,4630 нм), которая при пластической деформации превращается в с-фазу. Параметры кристаллических структур соединений Ru с трансурановыми элементами приведены в табл. 5.5.

Ru—B. Диаграмма состояния, построенная во всем интервале концентраций на основе металлографических и рентгеновских исследований (рис. 5.58), приводится по данным [339]. В работе подтверждено существование боридов рутения (Ru₇B₃, Ru₈, Ru₂B₃ и RuB₂) и измерена их твердость. В более ранних работах сообщалось о существовании соединений RuB₃, Ru₂B₅, Ru₁B₈, Ru₂B₃ да два из них Ru₂B₅ и Ru₁B₈ были идентифицированы [352, 353].По данным [339], RuB и Ru₂B₃ плавятся конгруэнтно при 1500 и 1550 °C соответственно. Эвтектическое превращение наблюдается при 1420 °C; эвтектическая точка соответствует 44 % (ат.) В, а при 1480 °С — 56 % (ат.) В. В ряде работ борид Ru₇B₃ соответствует стехиометрии Ru₂B [340]. Сведения о соединениях привелены в табл. 5.6

Ru—Al. На основании металлографических и рентгеновских исследований диаграмма состояния построена во всем интервале концентраций [339] (рис. 5.59). Максимальная растворимость $Al \sim 8 \%$ (ат.). Со стороны Ru при температуре 1920 °C и $\sim 30 \%$ (ат.) Al наблюдается эвтектическое взаимодействие. По данным [339], в системе сущест-

химические соединения, образуемые рутением с элементами III группы

	ı	Струк-	Перио	ды решето	K. HM	HV.	Литера-
Соеди- иение	Сингоиия	турный тип	а	, b	с	МПа	тура
Ru ₇ B ₃ RuB RuB RuB ₂ RuB ₂ RuB ₂ Ru ₂ B ₅ Ru ₁₁ B ₈	Гекс. О. н. к. — Ромб. — Гекс. Ромб.	Th ₇ Fe ₃ WC — — — W ₂ B ₅ Ni ₄ B ₃	0,7456 0,697 0,702 0,289 0,46443 0,4645 0,289 1,1609	0,28668 0,2865 	0,4713 — 1,281 0,40049 0,4045 1,281 0,2839	8500 14 000 — 12 000 15 000 — — — 6180	339,353 339,340 339 339 337,338 350,353 352,353 353 339,340
RuAl Ru ₂ Al ₃ RuAl ₂	О. ц. к. Гекс. Тетр.	CsC1 — CaC ₂	0,303 0,405— 0,407 0,440—		0,122— 0,132 —	- -	339
RuAl ₂ RuAl ₂	Орто- ромб. Орто-	(MoSi ₂) TiSi ₂ TiSi ₂	0,446 0,802 0,8012	0,474 0,4717	0,879 0,7785		354 355
RuAl ₃ RuAl ₁₂ RuGa RuGa ₂ RuGa ₃ RuIn ₃ Ru ₃ I Ru ₃ In	ромб. Гекс. О. ц. к. О. ц. к. Ромб. Тетр. Тетр. Гекс.	TiNi ₃ CsCl TiSi ₂ CoGa ₃ CoGa ₃ Mg ₃ Cd	0,481 0,812 0,3010 0,8184 0,646 0,6993 0,2971 0,5942	0,4749 — — — — — —	0,781 0,8696 0,7240 0,4689		339 339 357 357 356 358 358 358

вует шесть химических соединений: RuAl, Ru $_2$ Al $_3$, RuAl $_2$, RuAl $_6$, RuAl $_6$, RuAl $_{12}$ (см. табл. 5.6). Температура плавления RuAl и RuAl $_6$ 2100 н

1360 °С соответственно. Ru₂Al₃ образуется в результате перитектической реакини при ~1600°С. Фазы RuAl и RuAl6 вступают в эвтектическое взаимодействие при 1300 °C. Структурный тип фазы RuAl₂ дополнительно исследовался другнми методами; результаты исследований представлены в табл. 5.6. В работах [355, 356] сообщалось о существовании соединений Ru₄Al₁₃ и Ru₂Al₅. Соединение Ru₄Al₁₈ возможно соответствует соединению, обнаруженному ранее в работе [339]. Исследования, проведенные с помощью металлографического, рентгеновского и высокотемпературного термического анализов, подтвердили наличие в системе соединений RuAl, RuAl₂, Ru₄Al₁₈ и RuAl₆. Фаза RuAl₂ образуется по перитектической реакции

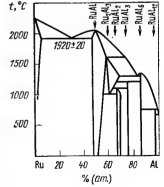


Рис. 5.59. Диаграмма состояния сплавов системы Ru—Al

при температуре выше 1800 °C. Ru₄Al₁₃ образуется с открытым максимумом при 1500 °С и вступает в эвтектическое равновесие с соединени-

см RuAl₂ при 1390 °C. RuAl₆ образуется при 790 °C [45].

Ru-Ga. Имеются данные об образовании интерметаллидов RuGa, RuGa₂, RuGa₃ (см. табл. 5.6). Исследования проводились на образнах в виде порошков рентгеновским методом. В работе [357] установлено существование соединения RuGa на образцах, закаленных с 1000 °C. При этом фаза RuGa находится в равновесии с твердым раствором на основе рутения. В рутении растворяется незначительное количество галлия.

Ru—In. Проводилось рентгеновское изучение сплавов Ru с 10, 25, 40. 50. 67. 75 и 90 % (ат.) Іп. Установлена незначительная растворимость компонентов в твердом состоянии. Обиаружено существование соединений RuIn₃ и Ru₃In. Соединение Ru₃In нестабильно и распадается на RuIn₃ и Ru [358]. Данные о структуре соединений приводятся в

табл. 5.6.

Взаимодействие рутения с элементами IV группы Ru-Ti. Диаграмма состояния построена во всем интервале концентраций с помощью металлографических рентгеновских исследований и дифференциального

термического анализа.

Максимальная растворимость Ті в Ru около 14 % (ат.), при 1100 °C она равна 10 % (ат.). Максимальная растворимость Ru в β-Ті, 24 % (ат.), при 1100°C — 21 % (ат.). Максимальная растворимость Ru в с-Ti около 1 % (ат.). Соединение TiRu кристаллизуется из расплава при 2150 °C [359] (2120 °C [360]) в структуру типа CsCl с периодом решетки a=0,3061 нм при 50 % (ат.) Ті. Температура эвтектического взаимодействия между твердым раствором на основе Ru и TiRu 1760 °C [359] (1855 °C [360]). В работе [359] установлена эвтектическая кристаллизация мсжду β-Ті и ТіRu при 1540 °С. По данным [360, 361], сплавы, богатые Ті, кристаллизуются из расплава, образуя пологий минимум на кривой кристаллизации. В-твердый раствор образуется по перитектической реакпии при температуре 1575 °С [360, 361]. Диаграмма состояния приведена на рис. 5.60 по данным [360], низкотемпературная часть ее (ниже 900°C) — по данным [359, 361].

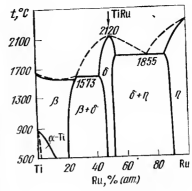
Ru-Zr. Диаграмма состояния построена методами металлографическим, рентгеновским, дифференциальным термическим анализом во всем интервале концентраций [359] (рис. 5.61). Максимальная растворимость Zr в Ru составляет ~2,5 % (ат.), Ru в β-Zr ~11 % (ат.), в α-Zr <1 % (ат.). В системе обнаружено соединение ZrRu₂ [область гомогенности при 1840 °C ~ 3 % (ат.)] со структурой типа MgZn₂ (a=

=0.5141 H c=0.8507 HM).

Соединение ZrRu типа CsC1 (a=0.324 нм) имеет область гомогенности около 7 % (ат.) и испытывает мартенситное превращение при понижении температуры [9]. В работе [362] не обнаружен эвтектоидный распад β-твердого раствора вплоть до 600°C и обнаружена ω-фаза (a=0.4997, c=0.3134 HM, c/a=0.627).

Ru-Hf. Диаграмма состояния построена во всем интервале конпентраций методами металлографическим, рентгеновским, измерением температуры плавления (рис. 5.62) [363]. Максимальная растворимость Hf в Ru 5 % (ат.); при $1200\,^{\circ}\mathrm{C}-1.5\,^{\circ}\mathrm{M}$ (ат.). Максимальная растворимость Ru в β -Hf $10\,^{\circ}\mathrm{M}$ (ат.) в α -Hf $\sim 1\,^{\circ}\mathrm{M}$ (ат.).

В системе обнаружено два соединения. НfRu2 образуется по перитектической реакции при температуре ~1950°C, имеет структуру типа $MgZn_2$ (a=0.5267, c=0.8723 им). HfRu образуется из расплава при 2400 ± 25 °С и имеет область гомогенности от 37,5 до 50 % (ат.) Нf. HfRu имеет структуру типа CsCl (a=0.3215 нм) при 40 % (ат.) Hf [9]. Точка эвтектического превращения между HfRu и β-Hf при 1710±





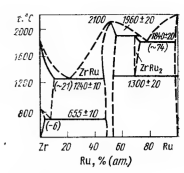


Рис. 5.61. Пнаграмма состояния сплавов системы Ru-Zr

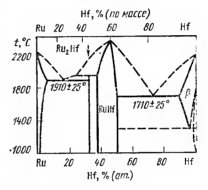


Рис. 5.62. Диаграмма состояния сплавов системы Ru-Hf

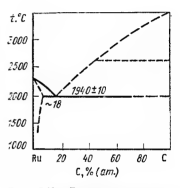


Рис. 5.63. Лиаграмма состояния сплавов системы Ru-C

 $\pm 25\,^{\circ}\text{C}$ ~ 72.5 % (ат.) Нf. Изменение абсолютной т. э. д.с. и твердости в зависимости от состава полтверждает положение фазовых областей в системе.

Ru—C. Диаграмма построена мстодами физико-химического анализа [9] и представляет простую диаграмму эвтектического типа (рис. 5.63). Растворимость С в Ru незначительна и возрастает с повышением температуры. Рядом исследователей методом масс-спектрометрии был обнаружен карбид рутсния со структурой WC (a=0.290785, c=0.282186 нм. c/a=0.9704) [340]. Присутствие карбида было обиаружено в интервале температур 2000—2250 °C, энергия диссоциации его 623833.2 Дж/моль (табл. 5.7) [364].

Ru-Si. Диаграмма построена во всем интервале концентраций методами металлографии, рентгеновским, термическим и дюрометрическим [71]. Максимальная растворимость Si в Ru ~2 % (ат.), Ru в Si 3-5 % (ат.). В работе подтверждено существование трех интерметаллических сослинений Ru₂Si, RuSi и Ru₂Si₃ (см. табл. 5.7). Ru₂Si образуется по перитектической реакции при температуре выше 1500 °C. RuSi

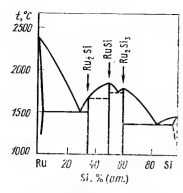


Рис. 5.64. Диаграмма состояния сплавов системы Ru—Si

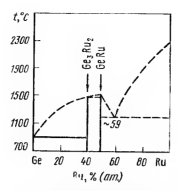


Рис. 5.65. Диаграмма состояния силавов системы Ru—Ge

плавится конгруэнтно и имеет две модификации (типа CsCl и FeSi) при $\sim 50~\%$ (ат.) Ru. Структура типа CsCl стабильна от комиатной температуры до $1340~^\circ$ C. Ru₂Si₃ плавится конгруэнтно при $1690~^\circ$ C. Соединение Ru₂Si₃ и твердый раствор на основе кремния взаимодействуют по эвтектической реакции при $1370~^\circ$ C. Эвтектическая точка соответствует 83 % (ат.) Si. Высказывалось предположение о сущсствовании соединений Ru₃Si₂ и RuSi₂, а также Ru₄Si₃ [340]. Диаграмма представлена на рис. 5.64~по данным [365].

Ru—Ge. Диаграмма состояния построена во всем интервале концентраций с помощью рентгеновского, металлографического и термического анализов (рис. 5.65) [366]. Взаимная растворимость компонентов практически отсутствует. В системе два соединения Ru₂Ge₃ и RuGe (см.

ТАБЛИЦА 5.7 ХИМИЧЕСКИЕ СОЕДИНЕНИЯ, ОБРАЗУЕМЫЕ РУТЕНИЕМ С ЭЛЕМЕНТАМИ IV ГРУППЫ

	4				
Соединение	Структурный Периоды рег			, HM	Литера-
Соединение	тип	а	b	с	тура
RuC	WC	0,290785		0.282186	340
Ru ₂ Si	C22	0,5279	0,4005	0,7418	_
RuŠi	CsC1	0,290	_	_	_
	FeSi	_	_	_	_
	FeSi	0,4703	_	_	_
Ru ₂ Si ₃	_	1,1075		0,8954	_
		0,552	_	0,0808	_
Ru ₄ Si ₃	Ru ₄ Si ₃	0,5194	0,4022	1,7134	
Ru_2Ge_3	_	0,5709	_	0,4650	366
		1,1405	_	0,9270	354
RuGe	FeSi	0,4846	_ _ _		366
Ru_2Sn_3	-	0,6172	_	0,9915	367
RuSn ₂	CuAl ₂	0,6389	_	0,5693	367
Ru ₃ Sn ₇	_	0,935		_	367
		0,9364		_	367

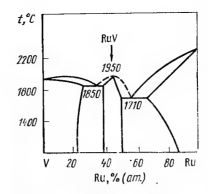


Рис. 5.66. Диаграмма состояния силавов системы Ru-V

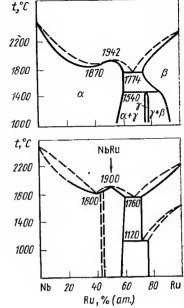


Рис. 5.67. Днаграмма состояния сплавов системы Ru—Nb

табл. 5.7). Ru₂Ge₃ образуется по перитектической реакции при 1460 °C. RuGe плавится конгруэнтно при 1475 °C. Сообщалось о существовании RuGe₂, но возможно речь шла о Ru₂Ge₃.

Ru—Sn. При исследованни сплавов в литом и отожженном состонниях рентгеновским методом обнаружено три соединения: Ru_2Sn_3 , $RuSn_2$ и Ru_3Sn_7 (см. табл. 5.7). Соединение Ru_2Sn_3 образуется по перитектической реакции, соединение $RuSn_2$ — по перитектической реакции и ниже 700 °C распадается на Ru_2Sn_3 и Ru_3Sn_7 . Ru_3Sn_7 плавится конгруэнтно, имеет значительную область гомогенности и находится в равновесии с Sn_1Sn_7 Sn_7 Ru—Pb. Ru и Pb не растворяются друг в друге и не образуют соединений [9, 340].

Взаимодействие ругения с элементами V группы

Вашмооеистене ругения с элементими у группых Ru-V. Диаграмма построена во всем интервале концентраций методами физико-химического анализа [9]. Максимальная растворимость V в $Ru \sim 33\%$ (ат.), при $1000\,^{\circ}\mathrm{C}$ она понижается до 13% (ат.). Максимальная растворимость Ru в $V \sim 28\%$ (ат.) и незначительно уменьшается с понижением температуры. Соединение RuV плавится конгруэнтно при $\sim 1950\pm25\,^{\circ}\mathrm{C}$, область гомогенности соединения от 48 до 60% (ат.) V. Соединение имеет слабоискаженную тетрагональную решетку типа CsCl [a=0,296, c=0,306 им, c/a=1,03 при 58% (ат.) V], имеются данные о существовании двух фаз: $\alpha'-B$ области 50% (ат.) V в интервале температур $1100-1600\,^{\circ}\mathrm{C}$, $\alpha''-B$ области 50% (ат.) V при $1500\,^{\circ}\mathrm{C}$. α' имеет тетрагональную искаженную структуру типа CsCl (a=0,2945, c=0,3128 нм, c/a=1,062), $\alpha''-O$. u. u. — структуру типа CsCl [a=0,3 нм при 54% (ат.) V и a=0,2998 нм при 75% (ат.) V] [340]. 9то возможно свидетельствует о полиморфиом превращении соединения RuV. Между RuV и твердым раствором на основе ванадия, c одной сто-

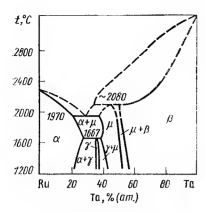


Рис. 5.68. Диаграмма состояния сплавов системы Ru—Ta

роны, и твердым раствором на основе рутения, с другой стороны, происходит эвтектическая реакция при 1850 и 1710 °С с эвтектическими точками 52,5 и 41 % (ат.) V соответственно. Положение фазовых областей подтверждено диаграммами состав свойство (рис. 5.66) [9].

Ru—Nb. Диаграмма состояния приводится по данным [368] и является диаграммой эвтектического типа со значительной взаминой растворимостью компонеитов, Эвтектическая точка при гемпературе 1774 °C 35 % (ат.) Ru. Промежуточная γ-фаза образуется по перитектоидной реакции при 1540 °C и 25 % (ат.) Nb. Ru₃Nb имест гсксагональную решетку (a=0,2750, c=0,4418 нм.

с/а=1,607). Максимальная растворимость Nb в Ru 29 % (ат.), Ru в Nb 58 % (ат.), по данным [369]. (рис. 5.67). В сплавах с содержанием 42—60 % (ат.) Nb обнаружено мартенситное прсвращение. Вблизи эквиатомного состава превращення происходят по двухступенчатому механизму. Высокотемпературная модификация фазы RuNb имеет структуру CsCl, которая при охлаждении превращается в тетрагональную искаженную фазу β', при дальнейшем охлаждении переходящую в орторомбическую фазу β' [370, 371]. Предполагается возможность существования двухфазной области между твердым раствором на основе Nb и областью эквиатомных сплавов Ru с Nb [372]. По данным [373], в системе имсется соединение NbRu, конгруэитно плавящееся при 1900 °C.

Ru—Ta. Диаграмма состояния характеризуется широкими областями твердых растворов на основе исходных компонентов. Максимальная растворимость Та в Ru 28 % (ат.), Ru в Та 45 % (ат.). Промежуточная у-фаза образуется при 38 % (ат.) Та и имеет тетрагональную или упо-

ТАБЛИЦА 5.8 ХИМИЧЕСКИЕ СОЕДИНЕНИЯ, ОБРАЗУЕМЫЕ РУТЕНИЕМ С ЭЛЕМЕНТАМИ VB ГРУППЫ [9, 340]

Соеди-		Период решетки, нм					
пеине	Структуриый тип	а	b	c			
Ru ₂ P RuP	Co ₂ P	0,5902	0,3895	0,6896			
	МпР	0,5520	0,3168	0,6120			
RuP_2	Марказптный	0,5115	0,5888	0,2870			
		0,51173	0.58932	0,28711			
RuAs	MnP	0.57 ± 0.001	0.325 ± 0.001	0.627 ± 0.00			
RuAs ₂	Марказптный (FeP₂)	0.541	0,617	0,296			
RuSb	1 -2	0,543	0,618	0,297			
RuSb ₂	Марказитный	0.59524	0,66737	0,31803			

¹ Сингония всех соединений ромбическая.

рядоченную о. ц. к. структуру. µ-фаза существует в интервале 40—50 % (ат.) Та и имеет упорядоченную о. ц. к. структуру (рис. 5.68) [376]. Исследования структуры, электросопротивления, магнитной восприимчивости показали, что сплавы, близкие к эквиатомному составу [50—52,3 % (ат.) Та], претерпевают полиморфное превращение: CsCl—гранецентрированная тетрагональная — орторомбическая [375]. В работе [376] изучена богатая Та часть диаграммы. Показано, что твердый раствор на основе Та имеет о. ц. к. структуру до 20 % (ат.) Ru. При 30 % Ru структура упорядоченная кубическая (тип CsCl). При 40—45 % (ат.) Ru сплавы имеют тетрагональную решетку.

Ru—P. При взаимодсйствии Ru с P образуется три фосфорида рутения: RuP₂, RuP и Ru₂P₃, которыс получены Майзелем [340]. Существование фосфидов указанной стехиометрии подтверждено с помощью рентгеновского фазового анализа [377]. Между моно- и дефосфидами обнаружена двухфазиая область без смешиваемости. Монофосфид рутения получают методом прямого спекания порошков рутения и красного фосфора в соотношении 1:8 либо в эквивалентных количествах при температуре 650—680 °С в течение 34—68 ч, либо путем нагревания губки рутения с фосфором в тиглях из окиси кремния при 1000 °С. Ru₂P получают при температуре выше 1000 °С в вакууме; методика получеиия RuP₂ описана в работе [378]. Параметры кристаллических структур соединений приведены в табл. 5.8.

Ru—As. В литературе имеются данные о существовании интерметаллических фаз RuAs и RuAs₂, структура которых приведена в табл. 5.8. В работе [379] указанные фазы изучены в отожженном при 700 °C состоянии. Диамагнитные свойства соединения RuAs₂ изучены в работе

[380].

Ru—Sb. При взаимодействии обнаружено существование двух соединений: RuSb и RuSb₂. Соединения получены путем постепенного нагревания порошкообразных компонентов в эвакуированиой ампуле до температуры плавления сурьмы, Микротвердость RuSb₂ 4200 МПа. Кристаллографические параметры фаз приведены в табл. 5.8. В богатой Sb части диаграммы состояния обнаружено существование эвтектоида или эвтектики [381].

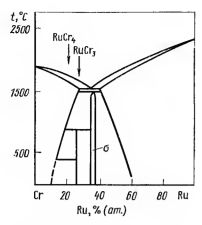
Ru—Bi. В сплавах Ru, содержащих от 80 до 90 % (по массе) Ві, не обнаружено интерметаллических соединений [382]. Растворимость Ru

в жидком Ві представлена ниже [383]:

Сосдинение RuBi было получено под давлением при температуре $1500\,^{\circ}$ C. После закалки с $1000\,^{\circ}$ C фаза обнаруживает сверхпроводящие свойства, T_{κ} =5.7 [384].

Взаимодействие рутения с элементами VI группы

Ru—Cr. Диаграмма состояния (рис. 5.69) построена во всем интервале концентраций [383, 384]. С повышением температуры растворимость Сг в Ru увеличивается от 46 % (ат.) при 900 °C до 52,5 % (ат.) при 1600 °C. Растворимость Ru в Cr увеличивается от 19 % (ат.) при 800 °C до 34 % (ат.) при 1600 °C. Эвтектическое равновесие существует в спстеме при 1610 \pm 10 °C и \sim 2,5 % (ат.) Сг. σ -фаза RuCr2 имеет a=0,910, c=0,466 нм [384] и a=0,9076, c=0,4705 нм [385], образуется при 1600 \pm 10 °C и имеет интервал гомогенности \sim 2 % (ат.) Сг $_3$ Ru образуется при 780 °C и имеет кубическую решетку типа β -W и a=0,4673 нм. Методами рентгеновского и термического анализов подтверждено существование соединений RuCr2 и RuCr3, однако предполагается темпе-



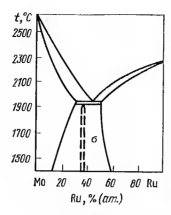


Рис. 5.69. Диаграмма состояния сплавов системы Ru—Cr

Рис. 5.70. Диаграмма состояния сплавов системы Ru—Mo

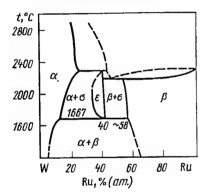


Рис. 5.71. Диаграмма состояния сплавов системы Ru—W

ратурный интервал существования соединения RuCr₃ от 750 до 1000 °C, а эвтектоидный распад σ-фазы при 800 °C. [385]. Существование сое-

динения RuCr4 не было подтверждено в работе [385].

Ru—Mo. Диаграмма состояния построена во всем интервале концентраций методами рентгеновского и микроскопического анализов (рис. 5.70) [386]. Максимальная растворимость Мо в Ru ~51 % (ат.). Растворимость Ru в Мо при температуре эвтектики ~30,5 % (ат), при 1500 °C ~13 % (ат.). Твердые растворы на основе исходных компонентов вступают в эвтектическое взаимодействие при температуре 1945 °C и содержании 41,6 % (ат.). Ru [386]. В более ранних работах эвтектика наблюдается при 1345 °C и 58,4 % (ат.) Ru [9].

В результате перитектоидной реакции между твердыми растворами на основе Ru и Mo при $1920\pm10\,^{\circ}$ C и $37\pm1\,^{\circ}$ (ат.) Ru образуется σ -фаза, имеющая тетрагональную решетку с параметрами a=0,95575, c=0,49346 нм. Сплавы в области σ -фазы обладают наиболее высокими зиачениями твердости. Сплав, содержащий 37,1 % (ат.) Ru, имеет максимальную температуру перехода в сверхпроводящее состояние 9,2 К

[387].

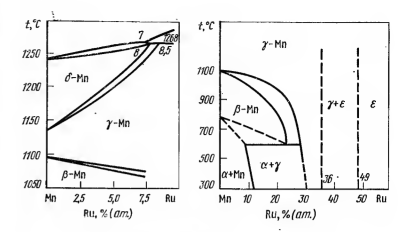


Рис. 5.72. Диаграмма состояния сплавов системы Ru-Mn

Ru-W. Диаграмма состояния во всем интервале концеитраций (рис. 5.71) [388]. Растворимость W в Ru \sim 48 % (ат.) при 2200 °C, Ru в W \sim 23 % (ат.) при 2300 °C. Промежуточная σ -фаза образуется по перитектической реакции при температуре 2300 °C и эвтектоидно распадается при 1667 °C. Стехиометрический состав σ -фазы соответствует формуле W₃Ru₂. При 1700 °C σ -фаза имеет область гомогенности 4 % (ат.), а при 2117 °C—8 % (ат.). σ -фаза имеет примитивную тетрагональную структуру типа β -U (α =0,955, c=0,496 нм) [389]. При температуре 2205 °C между твердым раствором на основе Ru и σ -фазой наблюдается эвтектическое равновесие. Эвтектическая точка \sim 55 % (ат.) W.

Ru—O. Систематических исследований системы не проводилось.

Сведения об оксидах рутения приводятся в разд. 4, табл. 4.39.

Ru—S. Диаграмма состояния не изучалась, сведения о сульфидах рутения приводятся в разд. 4.12.4. Обнаружены следующие сульфиды рутения: RuS_2 с кубической решеткой типа пирита FeS_2 (a=0,5610±±0,0007 нм) и Ru_9S_8 , образующийся при нагревании смеси из Ru и RuS_2 с серой при 950 °C. Выделен сульфид $Ru_2S_3 \cdot 2H_2O$ [378], который не переходит в безводное состояние [9, 340].

Ru—Se. Известно о существовании диселенида RuS_2 с кубической структурой типа пирита (a=0,5935 \pm 0,0001 нм). Соединение получено изгреванием смеси компонентов в вакууме при 1200 °C. Соединение ди-

амагиитно [9, 340].

Ru—Te. Известно о существовании соединения RuTe₂, которое образуется при $850\,^{\circ}$ С после нагрева в течение двух часов смеси компонентов. RuTe₂ имеет кубическую структуру типа пирита (a=0,6377 \pm 0,0001 нм). Предполагается температура плавления соединения между 400— $600\,^{\circ}$ С. Свойства теллуридов приведены в разд. 4. [9, 340]. Взаимодействие рутения с элементами VII группы

Ru—Mn. Методами рентрення и металлографического анализа

предварительно построена диаграмма состояния Ru—Мп до 1300°С. Намечены границы фаз в твердом состоянии (рис. 5.72) [389]. Методами термического, ренттеновского и металлографического анализов для сплавов, богатых Мп, построена высокотемпературная часть диаграммы состояния [390]. δ-Мп образуется по перитектической реакции при

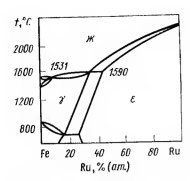
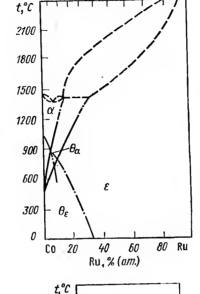


Рис. 5.73. Диаграмма состояния сплавов системы Ru—Fe



Ru, % (no macce)

10 20 30 40 50 60 70 80 90 100

Рис. 5.74. Диаграмма состояния сплавов системы Ru—Co

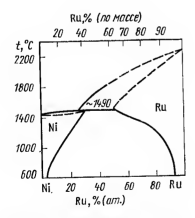


Рис. 5.75. Диаграмма состояния сплавов системы Ru—Ni

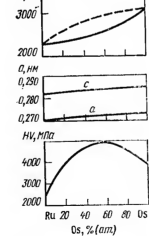


Рис. 5.76. Диаграмма состояния сплавов системы Ru—Os

1268 °С. Предельная растворимость Ru в δ -Mn $\sim 8 \%$ (ат.). Ru расширяет температурный интервал существования γ -Mn.

Ru—Tc. Диаграмма состояния характеризуется образованием непрерывного ряда твердых растворов с г. п. у. решеткой [9].

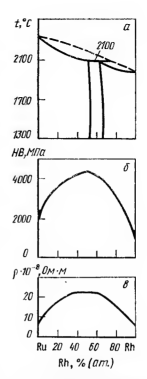


Рис. 5.77. Диаграмма состояиия сплавов системы Ru---Rh

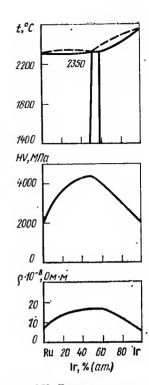


Рис. **5.78.** Диаграмма состояния сплавов системы Ru—Ir

Ru—Re. Диаграмма построена во всем интервале коицентраций методами металлографического и рентгеновского анализов, измерением температуры плавления и методами построения диаграммы состав—свойство. Диаграмма представляет собой непрерывный ряд твердых растворов [391].

Взаимодействие рутения с элементами VIII группы

Ru—Fe. Диаграмма состояния имеет широкие области твердых растворов на основе Ru и γ -Fe без промежуточных фаз. Растворимость Fe в Ru при 1590 °C \sim 64,5 % (ат.), Ru в Fe при той же температуре \sim 29,5 % (ат.). В δ -Fe при перитектической температуре 1536 °C растворяется 5,5 % (ат.) Ru. В α -Fe при эвтектоидной температуре 500 °C растворяется 4,8 % (ат.) Ru, а в Ru растворяется 76,5 % (ат.) Fe (рис. 5.73) [9, 340].

Ru—Co. Диаграмма состояния характеризуется иепрерывным рядом твердых растворов на основе Ru и α-Co. Растворимость Ru в Co при 300 °C ~18 % (ат.). Перитектическая реакция протекает при 1450 °C и содержании 16 % (ат.) Ru (рис. 5.74) [340]. Рутений понижает температуру Кюри твердых растворов иа основе α-Co и ε-Co.

Ru—Ni. Диаграмма состояния является простой диаграммой перитектического типа. Температура перитектики ~1490°С (рис. 5.75) [392] (1550°С по [393]). При температуре перитектики в Ru растворя-

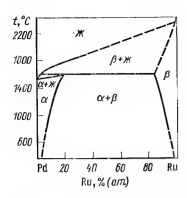


Рис. 5.79. Диаграмма состояния сплавов системы Ru-Pd

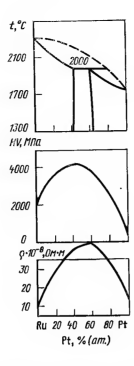


Рис. 5.80. Диаграмма состояния сплавов системы Ru-Pt

ется 48,7 % (ат.) Ni [392] (54 % (ат.) Ni [393]). При 600 °C Ru pacтворяет 7,2 % (ат.) Ni, растворимость Ru в Ni ~3,1 % (ат.). В расоте [394] получены данные о растворимости Ru в Ni при 600 °С и Ni в Ru; она составляет ~30 % (ат.) в обоих случаях [394].

ки-Os. Методами микроструктурного и рентгеновского анализов, измерением твердости и температур плавления построена диаграмма состояния во всем интервале концентрации [395]. Ru и Os во всем интервале концентраций образуют непрерывный ряд твердых растворов замещения. Изменение параметров решетки и твердости сплавов предста-

влеио на рис. 5.76.

Ru-Rh [9]. Методами микроструктурного и рентгеновского анализов, измерением температур плавления сплавов и измерением их твердости построена диаграмма состояния сплавов во всем интервале концентраций. Диаграмма перитектического типа с широкими областями твердых растворов на основе исходных компонентов. Растворимости Ru в Rh и Rh в Ru составляет ~38 и 50 % (ат.) соответственно. Измерение твердости и удельного электросопротивления сплавов подтвердило положение фазовых областей в этой системе (рис. 5.77).

Ru-Ir. Методами микроструктурного и реитгеновского анализов, измерением температур плавления сплавов, построением диаграмм состав — свойство построена диаграмма во всем интервале концентраций [396]. Диаграмма является простой, перитектического типа с широкими областями твердых растворов на основе исходных компонентов. Двухфазная область существует в интервале 44-48 % (ат.) Ru. По данным [332], двухфазная область при 2000 °С существует в интервале 48-

54 % (ат.) Ru (рис. 5.78).

Ru-Pd, Диаграмма состояния является простой перитектического типа с двумя ограниченными твердыми растворами на основе исходных компонентов (рис. 5.79) [9]. Существование металлического соединения в-фазы бертолидного типа, обнаруженного Р. С. Поляковой и А. А. Рудницким металлографически, не было подтверждено рентгеновскими исследованиями.

Ru-Pt. Пиаграмма состояния является простой перитектического типа с широкими областями твердых растворов без промежуточных фаз [396]. Максимальная растворимость Pt в Ru ~42 % (ат.), Ru в Pt ~42 % (ат.). По данным [397], растворимость Ru в Pt при 1900 °C 70 % (ат.), при 1000°С — 62 % (ат.). Растворимость Pt в Ru около 20 %

(ат.) и мало изменяется с температурой (рис. 5.80).

5.4. Двойные диаграммы состояния осмия

Взаимодействие осмия с элементами І группы

Оѕ-Си. Измерения электросопротивления богатых медыо сплавов показали, что растворимость Os в Cu в твердом состоянии исчезающе ма-

Взаимодействие осмия с элементами ІІ группы

Оѕ-Ве. Методами оптического и рентгеновского анализов установлено существование соединения Be₂Os [91,34 % (по массе) Os] и Be₁₇Os₃ с о. ц. к решеткой (a=1,1342 нм) [9].

Os-Mg. Известно об образовании эвтектики вблизи чистого маг-

ния [9].

Вэаимодействие осмия с элементами III группы

Os-Y. Методами термического, микроструктурного и рептеновского фазового анализов, а также с помощью диаграмм состав — свойство построена диаграмма состояния, представленная на рис. 5.81. В системе обнаружены два соединения YOs2 и Y3Os. Растворимость компонентов незначительиа. Параметры решетки и тип структуры соединений представлены в табл. 5.9 [332].

Os-Yb. Методами термического, рентгеновского и металлографического анализов построена схематическая диаграмма состояния [398]. Наблюдалась несмешиваемость жидкого Yb с соединением YbOs2. Тип кристаллической структуры и параметры решетки соедине-

ния YbOs₂ приведены в табл. 5.9, рис. 5.82.

Os — Pr. В системе наблюдается эвтектическое взаимодействие. Растворимость Оs в β -Pr \sim 0,43 % (ат.), α -Pr \sim 0,2 % (ат.) (рис. 5.83).

При взаимодействии Os со Sc, Y, РЗМ образуются соединения ROs2— Лавес-фаза, а также соединения типа R3Os. Типы структур и параметры решетки соединений приведены в табл. 5.9.

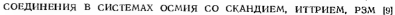
Os - B, Al, Ga. В этих системах известны соединения, параметры

решетки которых представлены в табл. 5.10 [9, 332].

Взаимодействие осмия с актиноидами

Os — Th. Методами металлографического и рентгеновского анализов построена диаграмма состояний (рис. 5.84) [9]. Растворимость Os в Th при 1000 °C составляет 1 % (ат.). В системе обнаружены соединения: Th₇Os₃ (структура типа Th₇Fe₃, a=1,0031, c=0,6296 нм), ThOs₂ (структура типа $MgCu_2$, $\alpha=0.7705$ им), $ThOs_x$ [при 40 % (ат.) Os]. Между Th₇Os₃ ii Th образуется эвтектика при 13 ± 1 % (ar.) Os. ThOs₂ образует эвтектику с Os при 85±1 % (ат.) Os.

Os-U. Методами металлографического аиализа и измерением температур плавления построена диаграмма во всем интервале концентраций (рис. 5.85) [332]. Растворимость U в твердом Оѕ менее 1 % (ат.).



Coommune		Пар	аметры решетн	и, им
Соединение	Тип структуры	а	ь	c
ScOs ₂	MgZn ₂	0,5179		0,8484
YOs ₂	MgZn ₂	0,5307	l _	0,8786
LaOs ₂	MgCu ₂	0,7737	l _	0,0100
	MgZn ₂ [106]	0,5420	l —	0,900
CeOs ₂	MgCu ₂	0,7593	i	0,500
PrOs ₂	$MgZn_2$	0,5370	_	0,8960
SmOs ₂	MgZn ₂	0,5336		0,8879
NdOs ₂	MgZn ₂	0.5368		0,8926
GdOs ₂	MgZn ₂	0,5319		0,8838
TbOs ₂	MgZn ₂	0,5319		0,8826
DyOs ₂	$MgZn_2$	0,5303		0,8779
HoOs ₂	MgZII ₂	0,5300	_	0,876
ErOs ₂	MgZn ₂	0,5231		0,8775
$TmOs_2$	$MgZn_2$	0,5424		0,8808
YbOs ₂	MgZn ₂	0,5244		0,8626
LuOs ₂ .	MgZII ₂	.0,5254		0,8661
La₃Os	Fe ₃ C [107]	0,7530	0,9919	0,6597
Pr₃Os	Fe ₃ C	0,7452	0,9610	0,6457
Nd₃Os	Fe₃C	0,7438	0,9522	0,6427
Sm₃Os	Fe₃C	0,7419	0,9365	0,6372
Gd₃Os	Fe₃C	0,7406	0,9210	0,6337
Tb₃Os	Fe ₃ C	0,7368	0,9123	0,6286
Dy₃Os	Fe ₃ C	0,7347	0,9064	0,6254
Ho ₃ Os	Fe ₃ C	0,7340	0,8985	0,6222
Er₃Os	Fe ₃ C	0,7340	0,8927	0,6183
Y₃Os	Fe₃C	0,7425	0.9132	0,6337

Os-Zr. Методами металлографического, рентгеновского фазового и дифференциально-термического анализов, а также измерением температуры начала плавления сплавов построена диаграмма состояния во всем интервале концентраций [402].

Соединения	Тип структуры или	Параметры решетки, им			
	пространственная группа	a	ь	С	
OsB_2	P mmn	0.4684	0,2872	0.4070	
Os_2B_5	W_2B_5	0,46832	0,28717	0,4076 0,40761	
0- 41		0,291		1,291	
Os ₂ Al ₃	Au ₂ Nb ₃	0,311	-	1,416	
OsAl OsAl ₂	CsCl	0,3006			
	MoSi ₂	0,316		0,838	
Os ₄ A1 ₁₃	Fe ₄ Al ₁₃	1,764	0,4228	0,7773,	
OsGa ₃	CoGa ₃	0,649	_	$\beta = 115, 15$ 0,674	

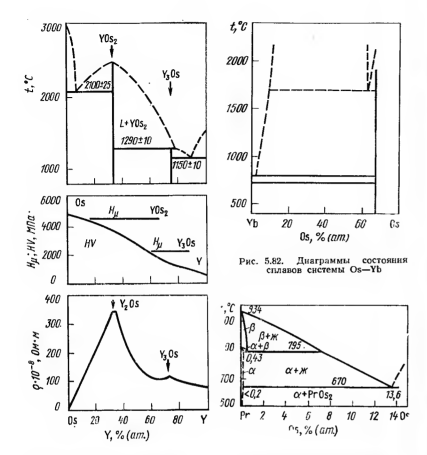


Рис. 5.81. Диаграмма состояния и диаграмма состав-свойства системы Os-Y

Рис. 5.83. Диаграмма состояния сплавов системы Os-Pr

а Os в U 0,5 % (ат.). В системе известны соединения UOs₂, U₅Os₄, U₂Os, U₃Os. Соединение UOs₂ имеет структуру типа MgCu₂. Взаимодействие осмия с элементами IV группы

Os-Ti. Методами металлографического, рентгенографического, дифференциально-термического анализов построена диаграмма состояния во всем интервале концентраций. Максимальная растворимость Ti в Os 22 % (ат.). Максимальная растворимость Os в β -Ti \sim 23 % (ат.), в α -Ti \sim 1 % (ат.) при 600 °C.

В системе образуется соединение TiOs со структурой типа CsCl, период решетки которого увеличивается с повышением содержания Ті от 0,308 до 0,312 нм. Соединение имеет область гомогенности ~10 % (ат.) Ті. При 2100 °С и 35 % (ат.) Ті наблюдается эвтектическая реакция (рис. 5.86). Оз стабилизирует β-фазу Ті и резко снижает температуру β≠∞ превращения.

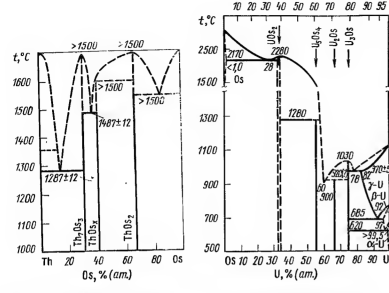


Рис. 5.84. Диаграмма состояния сплавов системы Os-Th

Рис. 5.85. Диаграмма состояния сплавов системы Os-U

U. % (no macce)

В системе подтверждено существование трех промежуточных фаз на основе соединений $Zr_{11}Os_4$, ZrOs, $ZrOs_2$. Тип структуры и параметры решетки соединений приведены в табл. 5.11. Соединение $ZrOs_2$ при температурах выше $1700\,^{\circ}$ С имеет область гомогенности. Оѕ стабилизирует твердый раствор на основе β -Zr (рис. 5.87). Растворимость Оѕ в β -Zr при эвтектической температуре $1270\,^{\circ}$ С $\sim 14\,\%$ (ат.), в α -Zr <1 % (ат.) при $500\,^{\circ}$ С [403].

Os—Hf. В системе обнаружено два соединения HfOs и HfOs2, параметры решетки которых приводятся в табл. 5.11. Рентгеновские ис-

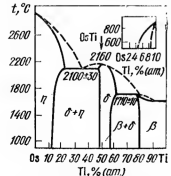


Рис. 5.86. Диаграмма состояния сплавов системы Os—Ti

ТАБЛИЦА 5.11 СОЕДИНЕНИЯ В СИСТЕМАХ ОСМИЯ С ТИТАНОМ, ЦИРКОНИЕМ. ГАФНИЕМ 191

Соеди-	Тип	Параметры реш	решетки, им		
иенне	струк- туры	а	c		
TiOs Zr ₁₁ Os ₄ ZrOs ZrOs ₂ HfOs HfOs ₂	CsCl Г. ц. к. CsCl MgZп ₂ CsCl MgZn ₂	0,308—0,312 1,3428 0,326 0,5219 0,3239 0,5184	0,8538 0,8468		

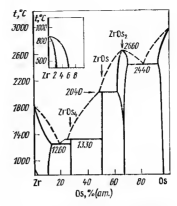


Рис. 5.87. Диаграмма состояния сплавов системы Os-Zr

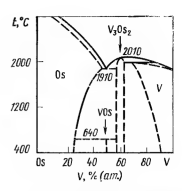


Рис. 5.88. Диаграмма состояния сплавов системы Os—V

следования монокристалла HfOs позволили обнаружить мартенситное превращение в интервале температур от —120 до +20°C [9].

Os—Si. В системе обиаружено четыре химических соединения OsSi, OsSi₂, Os₂Si₃ и OsSi₃. Сплавы со стороны Оs плавятся при температуре выше 1960°С. Эвтектика со стороны Si наблюдается при температуре 1360°С. Параметры решетки соединений приведены в табл. 5.12 [9].

Os - Ge. В системе обнаружено соединение $OsGe_2$ [9].

Os — Sn. Компоненты практически нерастворимы и не образуют промежуточных фаз [9].

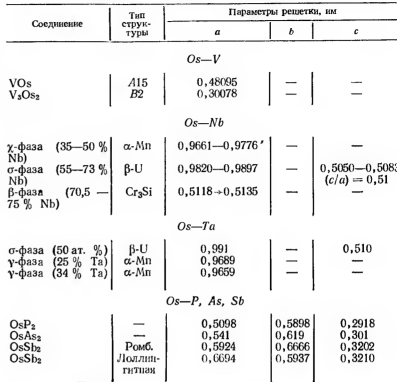
Вэаимодействие осмия с элементами V группы

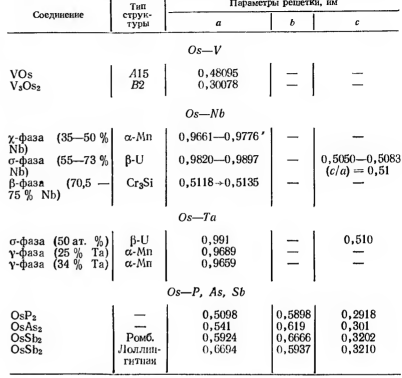
Os—V. Методами металлографического, рентгеновского и термического анализов построена диаграмма состояния во всем интервале концентраций (рис. 5.88). Максимальная растворимость V в Оs 46 % (ат.) при эвтектической температуре. Максимальная растворимость Оs в V 31 % (ат.). Соединение VOs образуется по перитектоидиой реакции при 640 °C. Соединение V₃Os₂ образуется из расплава при 2140 °C. Параметры решеток соединений приведены в табл. 5.13 [9].

Os — Nb. Методами микроскопического, рентгеновского и микрорентгеноспектрального анализов построена диаграмма во всем интервале концентраций (рис. 5.89) [9]. Растворимость Nb в Os при 2270 °C

ТАБЛИЦА 5.12 СОЕДИНЕНИЯ В СИСТЕМАХ ОСМИЯ С КРЕМНИЕМ, ГЕРМАНИЕМ [9]

Соеди- иение	m	Параметры решетки, им			
	Тип структуры	а	ь	С	
OsSi OsSi ₂ Os ₂ Si ₃ OsSi ₃ OsGe ₂	Модификация FeSi OsGe₂ Ru₂Si₃ He определен	0,4279 0,877 1,115 — 0,8995	0,300 — 0,3094	$\begin{array}{c} - \\ 0,738; \ \beta = 118^{\circ} 30' \\ 0,8962 \\ - \\ 0,7685; \ \beta = 119^{\circ} 10' \end{array}$	





Растворимость Cr в Os \sim 50 % (ат.), Os в Cr \sim 18 % (ат.) в интервале температур 1000—1500 °C. Соединение 'Cr $_3$ Os образуется по перитектоидной реакции при температуре 1540°C. Соединение имеет температуру перехода в сверхпроводящее состояние 4,03 К. Соединение Сг₂Оѕ (σ-фаза) образуется по перитектоидной реакции при 1670 °С и распадается по эвтектической реакции при 975 °C. Область гомогенности соединения ~5 % (ат.). Имеются данные [9] об образовании о-фазы из расплава и большей области ее гомогенности. Параметры кристаллической структуры фаз приведены в табл. 5.14.

Os — Mo. Методами реитгеновского и металлографического анализов построена диаграмма состояния во всем интервале концентраций (рис. 5.92) [332]. Максимальная растворимость Os в Mo \sim 19.5 % (ат.). Максимальная растворимость Мо в Os 52 % (ат.) и 39 % (ат.) при 1000 °С. Эвтектика между твердым раствором на основе Мо и о-фазой образуется при 2380 °C и 20,5 % (ат.) Оs. Промежуточная фаза Mo₃Os существует в интервале 24—25,5 % (ат.) Os, о-фаза образуется по перитектической реакции. В интервале 2200—1000 °C о-фаза существует в интервале от 30 до 39 % (ат.) Оѕ. Параметры решеток промежуточных фаз приведены в табл. 5.14.

 \sim 27 % (ат.). Растворимость Os в Nb при 2175°C ~19 % (ат.), а при 1975 °С ~17 % (ar.).

В системе наблюдались 3 фазы, имеющие значительиые области гомогенности: χ-фаза [35—50 % (ат.) Nb], о-фаза [55—73 % (ат.) Nb при 1975 °С и до 65 % (ат.) Nb при понижении температуры], β-фаза [70,5—75,0 % (ат.) Nb]. Кристаллическая структура фаз приведена в табл. 5.13.

Периоды решетки твердых растворов на основе Nb изменяются от 0,3233 до 0,3263 нм. а на основе Os: a от 0,2752 до 0.2762 нм. с от 0.4368 до $0.4415 \text{ HM}, c/a = 1.587 \div 1.598.$

Os — Ta. Методами металлографического, рентгеновского. микрорентгеноструктурного анализов и измерением тем-

пературы плавления построена диаграмма состояний во всем интерва-

90 Nb

2471

α+Nb

ле концентраций (рис. 5.90).

30

E+X X+6~

50

Nb. % (am.)

Рис. 5.89. Диаграмма состояния сплавов системы Os-Nb

70

Имеются данные о растворимости при температуре 2200°C: 22 % (ат.) Та в Оѕ и 14 % (ат.) Оѕ в Та. В системе две промежуточные фазы у и с. Парамстры решетки фаз приведены в табл. 5.13.

Os — P, As, Sb, Bi. Соединения и параметры их решеток приво-

дятся в табл. 5.13.

t.°C

2600

2200

1800

1400

1000

€+0s

Os 10

Соединений Os с Ві не обнаружено и растворимость Os в Ві исчезающе мала.

Вэаимодействие осмия с элементами VI группы

Nb, % (no macce)

20 30 40 50 60 70 80 90

Os — Cr. Методами дифференциально-термического, микроскопического и рентгеноструктурного анализов построена диаграмма состояния во всем интервале концентраций (рис. 5.91) [332].

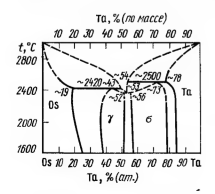


Рис. 5.90. Диаграмма состояния сплавов системы Оѕ-Та

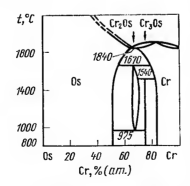
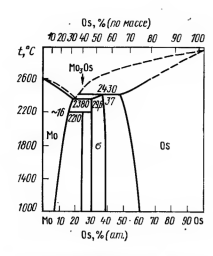


Рис. 5.91. Диаграмма состояния сплавов системы Os-Cr



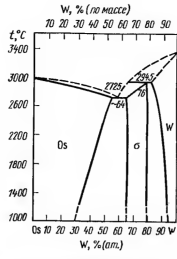


Рис. 5.92. Диаграмма состояния сплавов системы Os--Mo

Рис. 5.93. Диаграмма состояния сплавов системы Os—W

Os — W. Методами рентгеновского и металлографического анализов построена диаграмма состояния во всем интервале концентраций (рис. 5.93). Максимальная растворимость W в Os ~54 %, Os в W ~18,5 %. В системе обнаружено образование одной промежуточной σ-фазы в интервале концентраций 65—80 % (ат.) W. Имеются данные о другом интервале существования σ-фазы [50—75 % (ат.) W], а также о существовании фазы при 25 % (ат.) W после отжига при 1000 °C. Параметры σ-фазы приведены в табл. 5.14 [9].

Os-S, Se, Te. Известно об образовании соединений типа OsR_2 с кубической решеткой типа пирита FeS_2 . Параметры (a) соединений:

 $OsS_2 - 0.565$; $OsSe_2 - 0.5945$; $OsTe_2 - 0.6382$ HM [9].

ТАБЛИЦА 5.14 СОЕДИНЕНИЯ ОСМИЯ С ХРОМОМ, МОЛИБДЕНОМ И ВОЛЬФРАМОМ

	Тип	Периоды решетки, им		
Соединение	структуры	а	ь	
Cr ₃ Os	$\beta\text{-}W$	0,4677 0,4684	_	
Cr ₂ Os (σ-фаза)	β-U	0,9107	0,4696	
Mo ₃ Os (24,5 % Os)	_	0,49712	_	
Cr ₂ Os (σ-фаза)	β-U	0,904	0,460	
Mo₃Os (25 % Os)	-	0,49693	_	
σ-фаза (30 [°] % Оs) ∣	Тетр.	0,9632	0,4950	
(37,5 % Os)		0,9613	0,4935	
WOs [σ-фаза; 65— 80 % (ат.) W]	β-U	0,9625→0,9670	0,4975→0,5015	

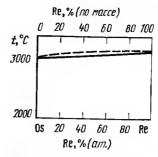
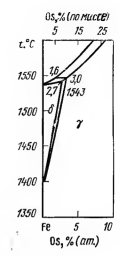
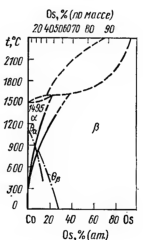


Рис. 5.94. Диаграмма состояиия сплавов системы Os—Re







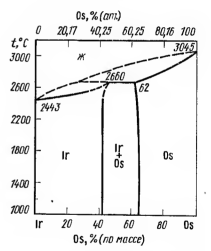


Рис. 5.96. Диаграмма состояиия сплавов системы Os--Co

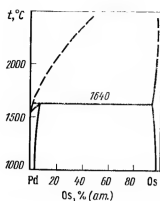
Рис. 5.97. Диаграмма состояния сплавов системы Os—Ir

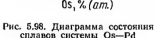
Взаимодействие осмия с элементами VII группы

Os- Mn. О взаимодействии данных нет.

Os-Tc. На основании рентгеновской металлографии сплавов, полученных последовательным разбавлением и закалкой от $700\,^{\circ}$ С, установлена полная взаимная растворимость компонентов [9].

Os—Re. Методами микроструктурного и рентгеновского анализов, измерением твердости и температур плавления сплавов построена диаграмма состояния во всем интервале концентраций, которая и представляет собой непрерывный ряд твердых растворов (рис. 5.94) [9].





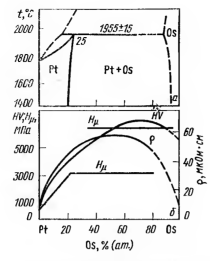


Рис. 5.99. Диаграмма состояния (а) и диаграмма состав - свойство (б) системы Os-Pt

Взаимодействие осмия с элементами VIII гриппы

Os — Fe. Термический анализ сплавов, богатых железом, показал, что ликвидус повышается до перитектической реакции (рис. 5.95) [332].

Os — Co [404]. Измерением периода решетки и микроскопическим исследованием установлено, что α-Co и Os образуют непрерывные ряды твердых растворов. Установлен широкий интервал кристаллизации твердых растворов на основе β-Со. Определены температуры Кюри α- и **β-фаз** (рис. 5.96).

Os-Ni. Диаграмма состояния является простой без промежуточных фаз перитектического типа. В Ni растворяется до 15 % (по масce) Os. в Os—16 % (по массе) Ni. Растворимость Os в Ni при 1200 °C 25 % (по массе). На границе растворимости температура Кюри Ni coставляет 100°С [9].

Os — Ir. Методами металлографического, пирометрического и рентгеновского анализов построена диаграмма состояния [332]. Диаграмма состояния — простая, перитектического типа, Взаимная растворимость компонентов в твердом состоянии мало изменяется с температурой (рис. 5.97).

Os—Rh. Система Os—Rh не построена.

 $O_S - Pd$. Методами микроструктурного и рентгеновского анализов, измерением температур плавления сплавов и методом построения диаграмм состав — свойство построена диаграмма состояния во всем интервале концентраций [9]. Химических соединений в системе не обнаружено. Максимальная растворимость О в Р 1,1 % (ат.), В 2 % (по массе) Оs растворяется не более 3 % (по массе) Рd. Рентгеновский анализ и измерение свойств сплавов подтвердили положение фазовых областей в системе. Механические свойства сплавов Pd с Os приведены в работе [9] (рис. 5.98).

Os — Pt. В системе существует ограниченная взаимная растворимость компонентов без промежуточных фаз. Растворимость Os в Pt менее 20 % (ат.), Pt в Os менее 11 % (ат.) [9]. Часть диаграммы состояния и диаграмм состав — свойство, по данным Л. И. Вороновой с соавторами, представлена на рис. 5.99.

5.5. Двойные диаграммы состояния родия

Взаимодействие родия с элементами І группы

Rh — Li. Известно о существовании соединения с упорядоченной гек-

сагональной структурой a=0.2649, c=0.4359 нм [9].

Rh — Cu. Методами металлографического и рентгеновского анализов литых и отожженных образцов построена диаграмма состояния во всем интервале концентраций (рис. 5.100). При температуре 1200 °С Си и Rh образуют непрерывный ряд твердых растворов, который при поиижении температуры расслаивается на два твердых раствора на основе Си и Rh. При 1000 °C область расслоения находится в интервале 35—75 % (ат.) Rh, а при 600 °C в интервале 23—93 % (ат.)

Взаимодействие родия с элементами ІІ группы

Rh—Be. Известно о существовании соединений BeRh и Bes. Rh (гекса-

гональная структура, a=0.4191, c=1,0886 нм, c/a=2,597) [9].

Rh— Mg. Известно о существовании соединений MgRh со структурой CsCl (a=0.3099 нм) и Mg₅Rh₂ со структурой типа Al₅Co₂ a==0,8554, c=0,8028 им или a=0,8515, c=0,8016 нм при 74,7 % (ат.) Mgl. Интервал существования фазы возможного состава Mg5Rh2 71,5---74,7 % (ат.) Mg.

Rh — Са, Šr, Ва. В системах обиаружены Лавес-фазы типа MgCu2. Соединения имеют следующие параметры a: CaRh₂ — 0,7525, SrRh₂ — 0.7695. BaRh₂ — 0.7852 им. Соединения сверхпроводящие и имеют T_{κ} =6,4; 6,2; 6,0 K соответствению. В системе Rh — Sr при сепарации

расплава с 17 % (ат.) Sr при 1600°C получено г. ц. к. соединение (a=1.00 им) с иеизвестиым типом решетки [9].

Rh-Zn, Cd. В системах предполагается существование соединений Rh₅Zn₂₁ и Rh₅Cd₂₁ со структурой γ-латуни [9].

Rh—Hg. Обиаружены соединения RhHg5, RhHg4,63 и RhHg2. RhHg5 образуется по перитектической реакции при температуре ~560°C. RhHg4.63 и RhHg2 образуются по перитектическим реакциям при температурах 415 и 320°C соответственно. RhHg2 имеет тетрагональную решетку типа $PtHg_2$ (a=0.455, c=0.299 нм). Взаимная растворимость компонентов незначительна [9].

Взаимодействие родия с элементими III

гриппы

Řh—*РЗМ*. Построены диаграммы состояния Rh-La, Rh-Nd, Rh-Gd и схематически Rh—Yb. При взаимодействии родня с РЗМ характерно образование ряда химических соединений. Взаимная растворимость компонентов незначительна [9].

Rh-La. В системе образуются соединения La₂Rh₇, LaRh₃, LaRh₂, LaRh, La₅Rh₄, La₄Rh₅, La₅Rh₃, La₃Rh (puc. 5.101) [9]. Coединеия La2Rh7, LaRh3 и LaRh2 обладают

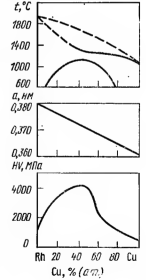
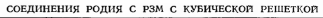
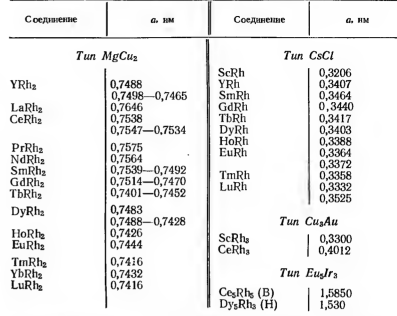


Рис. 5.100. Диаграмма сос-RИНROT сплавов системы Rh-Cu





 Π р н м е ч а н и е. В — высокотемпературная модификация, Н — инэкотемпературная модификация.

ТАБЛИЦА 5.16 СОЕДИНЕНИЯ РОДИЯ С РЗМ С ГЕКСАГОНАЛЬНОЙ РЕШЕТКОЙ

Соединение	а, им	<i>с</i> , нм	Соединение	а, нм	с, нм
Tun	Th_7Fe_3		T	un CeNi ₃	
V ₇ Rh ₃ La ₇ Rh ₃ La ₃ Rh Ce ₃ Rh Nd ₃ Rh Gd ₇ Rh ₃ Eu ₇ Rh ₃ Sm ₇ Rh ₃ Tb ₇ Rh ₃ Dy ₇ Rh ₃	0,9793 0,9775 1,0145 1,0200 1,0005 1,0030 0,9840 0,9643 0,9903 0,9788 0,9740	0,6196 0,6190 0,6434 0,6500 0,6356 0,6336 0,6120 0,6070 0,6248 0,6175 0,6135	LaRh ₃ (H) NdRh ₃ SmRh ₃ (H) GdRh ₃ (H) YRh ₃ (H) Tu Gd ₅ Rh ₃ (B) Tb ₅ Rh ₃ (B) Dy ₅ Rh ₃ (B) Er ₅ Rh ₃ (B) Er ₅ Rh ₃ (B)	0,5305 0,5282 0,5255 0,5235 0,5230 <i>in Mn</i> ₅ S <i>i</i> ₃ 0,8244 0,8176 0,8152 0,8084 0,8122	1,759 1,752 1,746 1,740 1,738 0,6455 0,6385 0,6385 0,6306 0,6259

t.°C 2000 2000 1600 1600 1410 1200 1200 1205 10.30 1040 *800 800* Rh 20 60 80 Nd 80 Lα 40 60 Rh 20 Nd, % (am.) La, % (am.)

Рнс. 5.101. Днаграмма состояния сплавов системы Rh—La

Рнс. 5.102. Диаграмма состояния сплавов системы Rh—Nd

полиморфнзмом, температура полиморфных превращений 1295, 1040, 1240 °C соответственно. Параметры соединений приведены в табл. 5.15—5.17.

Rh—Nd. В системе обнаружено семь соединений NdRh₃, NdRh₂, Nd₄Rh₃, Nd₄Rh, Nd₄Rh, NdRh, Nd₅Rh₃ (рис. 5.102) [9]. Параметры соединений приведены в табл. 5.15—5.17. Соединение Nd₅Rh₃ обладает полиморфизмом. Взаимная растворимость компонентов незначительна.

Rh—Gd. Методамн дифференциально-термнческого, микроскопнческого и рентгеновского анализов построена днаграмма состояння во всем интервале концентраций. Подтверждено существование девятн соединений: Gd₃Rh, Gd₂Rh₃, Gd₃Rh₂, Gd₄Rh₃, GdRh₃, GdRh₃, GdRh₂, GdRh₅ (рнс. 5.103) [399]. Взанмная растворимость компонентов незначительна.

D. C.

Rh—Er. Методамн днфференциально-термического, рентгено-фазового и металлографического анализов построена днаграмма состояния во всем интервале концентраций (рнс. 5.104) [405]. В системе обнаружены следующие соединения: Er₃Rh, Er₇Rh₃, Er₆Rh₃, высоко- и низкотемпературиые модификации Er₃Rh₂, ErRh, ErRh₂, ErRh₅. Типы кристаллических структур и параметры изученных соединений приводятся в табл. 5.15—5.17.

Rh—Yb. Установлено существование соединения вблизи состава $YbRh_5$, полученное при большой скорости охлаждения; при понижении температуры оно распадается на $YbRh_2$ и Rh. Схематическая диаграм-

ма состояния представлена в работе [400].

При взаимодействии родия с P3M характерно образование девяти типов химических соединений [330]: P3M₄Rh — структурный тип Fe₃C в системах с Sm и Nd; P3M₃Rh — структурный тип Th₇Fe₃ в системах с Ce, La, Nd и структурный тип Fe₃C в системах с Gd, Tb, Dy, Y, Er; P3M₅Rh₃ — структурный тип Th₇Fe₃ в системах с Sm, Gd, Tb, Y, Dy, Er; P3M₅Rh₃ — структурный тип La₅Rh₃ в системах Сe, Sm, Gd и структурный тип Er₅Rh₃ в системах с Sm, Gd, Y, Dy; P3M₅Rh₂ — структурный тип Er₅Rh₂ в системах с Sm, Gd, Y, Dy; P3M₄Rh₃ — структурный тип Nd₄Rh₃ и La₅Rh₄ в системах с Ce, Sm, Gd; P3MRh — структурный тип CrB в системах с La, Nd и структурный тип CsCl в системах с Sm, Gd, Tb, Y, Sc, Dy, Er, Ho; P3MRh₂ — структурный тип MgCu₂ во всех системах; P3MRh₃ — структурный тип Cu₃Au в системах с Ce, Sc и структурный тип CeNi₃ в системах с Sm, Gd, Y, La, Nd.

Соединение	а, им	С, НМ	Соединение	а, нм	с, нм
Tu	n CaZn ₅			Tun Ce ₂ Ni ₇	
cupt on	0.5100	0 4000	La_2Rh_7 (B_1)	0,5296	2,613
$GdRh_{5}$ (B)	0,5168	0,4306		un Gd ₂ Co ₇	•
YRh ₅ (B)	0,5141	0,4294			
$DyRh_5$ (B)	0,5144	0,4294	La_2Rh_7 (B_2)	0,5333	3,946
$TbRh_{b}$ (B)	0,5134	0,4290		Tun PuNi ₃	
ErRh ₅ (B)	0,5118	0,4292	LaRh ₃ (B)	0,5326	2,646

Примечание. В, H — высоко- и низкотемпературные модификации соответственно.

таблица 5.17 соединения родия с рзм с орторомьнуеской решеткой

Соединсние	<i>a</i> , HM	<i>b</i> , нм	с, нм
	Tun La ₃ I	Rh	
La₃Rh Nd₃Rlı	1,501 1,466	1,050 1,038	1,334 1,313
·	Tun C	rB	
LaRh CeRh PrRh NdRh	0,3986 0,3852 0,3905 0,3890	1,1144 1,0986 1,0910 1,0839	0,4245 0,4152 0,4210 0,4247
·	Tun F	e_3C	
Y₃Rh Nd₄Rh Gd₃Rh Er₃Rh Sm₄Rh Tb₃Rh DyRh	0,7138 0,7258 0,7195 0,7075 0,7245 0,7156 0,7142	0,9438 0,9840 0,9540 0,9235 0,9675 0,9505 0,9397	0,6319 0,6431 0,6328 0,6218 0,6368 0,6308 0,6276
	Tun Cd ₅ Si ₄ , opto	ромбическая	
Ce5Rh4 La5Rh4 Nd5Rh4	0,7434 0,7597 0,7396	1,486 1,509 1,481	0,7604 0,7735 0,7645

Соединение	<i>a</i> , нм	b, HM	С, нм
Nd ₅ Rh ₄ *	0,7443	1,482	0,7597
Sm ₅ Rh ₄ **	0,7335	1,467	0,7557
Sm₅Rh <mark>*</mark>	0,7380	1,463	0,7560
Gd₅Rh **	0,7343	1,453	0,7527

^{*} В литом состоянии. ** В отожженном состоянии.

Rh—B. Известно о существовании соединений Rh_2B с орторомбической структурой типа Ni_2Si (a=0,745, b=0,543, c=0,399 нм), RhB1~1 с гексагональной структурой типа NiAs (a=0,330, c=0,422 нм) и Rh_7B_3 с гексагональной структурой типа Th_3Fe_7 (a=0,747, c=0,4777 им) [9]. Предложен вид диаграммы состояния на основании анализа данных работы [401] (рис. 5.105).

Rh—Al. Установлено существование соединений RhAl, Rh_2Al_5 , Rh_2Al_9 . Соединение RhAl имеет структуру типа CsCl, интервал гомогенности около 7 % (ат.), a=0,2968÷0,2980 им. Rh_2Al_5 имеет структуру типа Co_2Al_5 (a=0,7889, c=0,7853 им). Rh_2Al_9 изоморфно Co_2Al_9 (a=0,6352, b=0,6428, c=0,8721 им, β=94°81′). Имеются сведения о наличии соединения Rh_3Al , существующего при температурах ниже 550 °C, а также о соединениях $RhAl_{3+x}$ и $RhAl_{2,6}$. В системе наблюдается эвтектическое взаимодействие со стороны исходных компонситов при

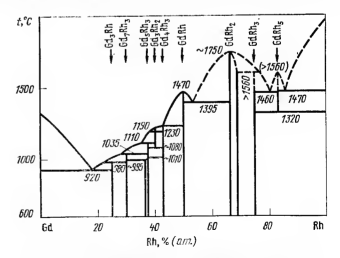


Рис. 5.103. Диаграмма состояния сплавов системы Rh-Gd

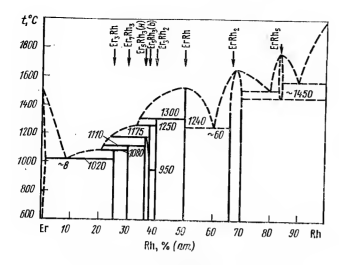


Рис. 5.104. Диаграмма состояния сплавов системы Rh-Er

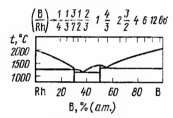


Рис. 5.105. Диаграмма состояния сплавов системы Rh—B

~25 н 99,3 % (ат.) Al. Температура эвтектики со стороны алюминия 657,5 °С.

Rh—Ga, In. Известно о соединениях RhGa₃ (a=0,648, c=0,655 нм, c/a==1,01) и RhIп₃ (a=0,701, c=0,715 нм, c/a=1,02), изоморфных CoG₃, а также о соединениях RhGa (a=0,301 нм) и RhIn (a=0,320 нм) со структурой CsCl [9].

Rh—Th. Методами металлографического, рентгеновского и дифференциально-термического анализов литых и отожженных образцов построена диаграмма состояння во всем интервале

концентраций (рис. 5.106). Систему исследовали в температурном интервале 1000—1500 °C. Выше 1500 °C фазовые границы не определены. Взаимная растворимость элементов менее 1 % (ат.). В системе обнаружено семь соединений: Th_7Rh_3 , ThRh, $ThRh_3$, Th_3Rh_4 , Th_3Rh_5 , $ThRh_2$, $ThRh_5$. Установленные параметры кристаллических решеток для: Th_7Rh_3 (тип Th_7Fe_3) a=1,0031, c=0,6287 нм; ThRh (тип CrB, ромбическая) a=0,3866, b=1,124, c=0,4220 нм. $ThRh_2$ высокотемпературная модификация, структурный тип Ni_2Zn , a=0,4629, c=0,5849 нм. Для низкотемпературной модификации параметры не определяли. Для $ThRh_3$ (тип Cu_3Au) a=0,4148 нм.

Rh—U. Методами микроструктурного, рентгеновского и термического анализов построена диаграмма состояния во всем интервале концентраций [407] (рис. 5.107). Максимальная растворимость Rh в γ -, β -, α -U достигает 8; 1,5; 0,2 % (ат.) соответственно. При 1393 °C в Rh растворяется ~ 3 % (ат.) U. В системе обнаружено четыре интерметаллических соединения: U_4Rh_3 , U_3Rh_4 , U_3Rh_5 , URh_3 . Установлены параметры структуры соединения URh_3 ($AuCu_3$), α =0,3992 tm.

Rh—Pu. В системе обнаружено семь соединений: PuRh₃, PuRh, PuRh₂, Pu₃Rh₄, Pu₅Rh₄, Pu₅Rh₃, Pu₂Rh. Растворимость Rh в ε-Pu

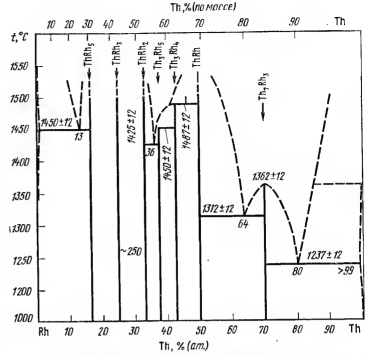


Рис. 5.106. Диаграмма состояния сплавов системы Rh-Th

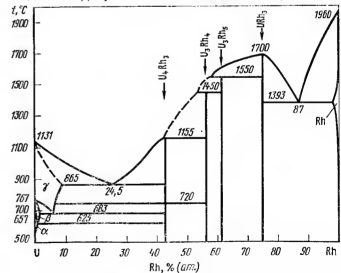


Рис. 5.107. Диаграмма состояния сплавов системы Rh-U

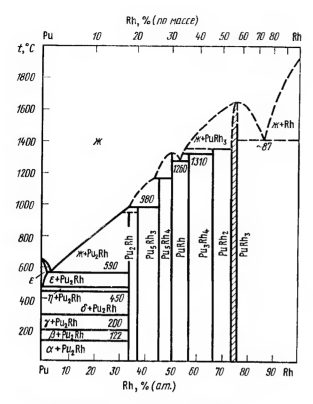


Рис. 5.108. Диаграмма состояния сплавов системы Rh-Pu

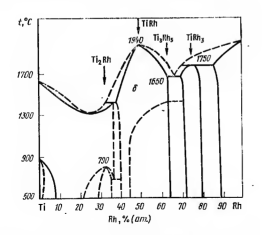


Рис. 5.109. Диаграмма состояния сплавов системы Rh-Tl

~2 % (ат.); растворимость Ри в t.°c Rh не превышает 2 % (ат.). Кристаллические структуры установлены для соединений PuRh₂ и PuRh₃. PuRh₂ имеет структуру типа MgCu₂, a=0.7488 нм. PuRh₃ нмеет структуру типа АиСиз и параметры его решетки меняются в области гомогенности от 0.4009 до 0,4040 нм (рис.5.108) [351]. Взаимодействие родия с элементами IV группы

Rh-Ті. Методами металлографического, рентгеновского и диффузионно-термического анализов построена диаграмма состояния во всем интервале концентраций [408]. Предел растворимости Rh B α-Ti 2-3 % (at.), B β-Ti 35-37 % (ат.). Максимальная растворимость Ті в Rh 14 % (ат.). По данным [409], взаимная растворимость элементов ниже. При 1280 °C растворимость Rh в В-Ті 25 % (ат.), при 600°C растворимость Rh в α-Ті 0,075 % (ат.). Растворимость Ті в Rh при 1730 °C~16 % (ат.).

ZrRh ZrRh3 **188**0 1900 Zr 24 6 810 Zr, Rh 1500 1300 1100 900 40 60 ·Rh 20 *80* 7r Rh, % (am.)

Рис. 5.110. Днаграмма состояния сплавов системы Rh-Zr

По данным различных работ, в системе существуют следующие соединения: Ti₂Rh, Ti₃Rh₅, TiRh₃ и ряд структур в области, близкой к эквиатомному составу: TiRh, Ti₃Rh₅, TiRh₃, Ti₂Rh, TiRh₅, Ti₃Rh [409], Ti₂Rh, TiRh, TiRh₃ (Ti₃Rh₅) [408]. Диаграмма состояния приведена (рис. 5.109) по данным работы [408]. Наличие ряда структур в области соединення TiRh, полученных авторами [410], возможно связано с полиморфизмом этого соединения. Высокотемпературная модификация TiRh имеет структурный тип CsCl, a=0.3114 нм. Вблизи эквиатомного состава наблюдались структуры: типа CuAu при 50 % Rh (a=0.417, c=0.3354 нм, c/a=0.8); при 57 % Rh (a=0.411, c=0.336 нм; c/a=0.82); типа NbRu (a=0,415, b=0,411, c=0,340 нм); моноклинная (a=0,296, b=0.286, c=0.341 нм, $\beta=90^{\circ}37'$); тетрагональная искаженная типа CsCl (a=0.2735, c=0.3679 HM).

Область гомогенности TiRh при 1500 °C 40—63 % (ат.) Rh (по данным В. Еременко, Т. Штепы) и 42,5-55 % (ат.) Rh [409]. Ti₂Rh имеет структуру типа Zr_2Cu (a=0.306, c=0.981 нм, c/a=3.21). Соединение Ti_3Rh_5 имеет структуру типа Ge_3Rh_5 (a=0.536, b=1.042, c==0.408 нм). Соединение TiRh₃ имеет область гомогенности ~7 % (ат.), структуру типа Cu_3Au , a=0.3822 нм.

Rh—Zr. Система построена методами металлографического, рентгеновского и дифференциально-термического анализов и измерения температуры начала плавления сплавов [402]. В системе обнаружено три соединения: Zr₂Rh, ZrRh, ZrRh₃. Фаза ZrRh претерпевает преврашение в твердом состоянии, вероятнее всего полиморфное (\sim 380 °C). $ZrRh_3$ имеет структуру типа Cu_3Au (a=0.3926 нм), ZrRh имеет структуру типа CsCl (a=0.3260 нм), Zr₂Rh имеет структуру типа CuAl₂ (a=0.64937, c=0.56058 нм, c/a=0.863, рис. 5.110).

Растворимость Rh в β-Zr при температуре эвтектики 11 % (ат.), в α-Zr незначительна [<1 % (ат.)]. Rh стабилизирует твердый раствор на основе в-Zr.

Rh—Hf. При изучении [9] сплавов системы рентгеновским методом обнаружено ряд соединений со структурами следующих типов: Hf_2Rh со структурой Ti_2Ni (a=1,23 нм); Hf_2Rh_3 со структурой AuCu (a=-0,435, c=0,3451 нм); Hf_3Rh_5 со структурой Ge_3Rh_5 (a=0,558, b=1,073,

c=0,425 им); HfRh₈ со структурой Cu₃Au (a=0,3912 нм).

В области эквиатомного состава, вероятно, существует широкая область твердых растворов на основе HfRh, претерпевающая полиморфное превращение мартенситного типа. В этой области установлены соединения со структурами следующих типов: HfRh со структурой ZrIr и HfRh; HfRh₁₊ со структурой CsCl (a=0,3227 hm); Hf₄₈Rh₅₂ со структурой CsCl (a=0,3248 hm); Hf₄₆Rh₅₄ и Hf₄₅Rh₅₅ с тетрагональной искаженной структурой типа CsCl (a=0,326, c=0,315 и a=0,312; c=0,341 нм соответственно); Hf₄₂Rh₅₈ со структурой типа NbRu (a=0,4392, b=0,4306, c=0,3470 нм).

Rh—Si. Методом высокотемпературной металлографии установлена температура эвтектики со стороны Rh (1389°C) [9, 332, 335]. Растворимость Si в Rh практически отсутствует. В системе установлены соединения Rh₂Si, Rh₅Si₃, Rh₃Si₂. По данным [332], существование модификаций RhSi сомнительно, так как получение образцов для исследований не исключало загрязнения их примесями внедрения. Пара-

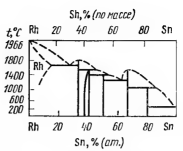
метры структур соединений приводятся в табл. 5.18.

Rh—Ge. По данным металлографического, ренттеновского и термического анализов частично построена диаграмма состояния системы [335]. В системе обнаружены соединения: Rh₃Ge₄, RhGe, Rh₅Ge₃, Rh₂Ge.

СОЕДИНЕНИЯ РОДИЯ С КРЕМНИЕМ, ГЕРМАНИЕМ, ОЛОВОМ, СВИНЦОМ

$\begin{array}{c ccccccccccccccccccccccccccccccccccc$	Соедине- ние	™.Тип структу- ры	а, нм	<i>b</i> , нм	с, нм	c/a
$\begin{array}{c ccccccccccccccccccccccccccccccccccc$	Rh ₅ Si ₃ Rh ₃ Si ₂ Rh ₃ Si ₂ (B) RhSi (B) RhSi (H) RhSi (H) Rh ₂ Ge Rh ₅ Ge ₃ RhGe Rh ₃ Ge ₄ Rh ₂ Sn Rh ₃ Sn ₂ Rh ₃ Sn ₂ Rh ₃ Rn ₂ Rh ₃ Rn ₂ RhSn Rh ₃ Sn ₂	Pom6. " Fekc. " MmP FeSi Rh ₂ B Rh ₅ Si ₃ MmP Tetp. CoSi ₂ NiAs FeSi CuAl Tetp. CoGe ₂ NiAs CoSn Optopom6.	0,531 1,185 0,394 0,636 0,4675 0,544 0,542 0,570 0,57 0,820 0,4338-0,4340 0,5131 0,6412 0,6380 0,6382 0,433 0,5678 0,984	1,012 	0,390 0,362 0,5047 0,306 — 0,400 0,396 0,325 1,000 0,422 0,5544-0,5553 — 0,5655 1,788 1,199 0,564 0,4428 2,653	1,278-1,279 0,882

Примечание. В и H — высоко- и низкотемпературная модификация соответственно.





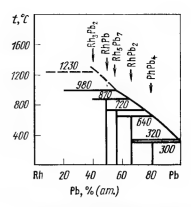


Рис. 5.112. Диаграмма состояния сплавов системы Rh—Pb

Взаимная растворимость компонентов незначительна. Параметры указанных соединений приведены в табл. 5.18. Указывалось на существование электронного соединеия $Rh_{17}Ge_{22}$ с тетрагональной решеткой (a=0.5604, c=7.845 нм).

Rh—Sn. Построена схема диаграммы состояния (рис. 5.111) [335]. В системе наблюдается образование области твердых растворов на основе Rh. Установленные параметры кристаллических структур соединений приводятся в табл. 5.18. Пределы гомогенности соединения

Rh₃Sп₂ ориентировочно оценены 37.5-40,5 % (ат.) Sn.

Rh—Pb. Методами рентгеновского микроструктурного и термического анализов частично построена диаграмма состояния (рис. 5.112) [411]. В системе обнаружены пять соединений: Rh₃Pb₂, RhPb, Rh₅Pb⁻, RhPb₂, RhPb₄. Параметры изученных соединений представлены в табл. 5.18.

При 320°C кристаллизуется вырожденная эвтектика RhPb₂+Pb. Соединение RhPb₄ образуется при 300°C по перитектоидной реакции.

Взаимодействие родия с элементами V группы

Rh—V. Методами микроскопического, термического, рентгеновского и микрорентгеноспектрального анализов построена диаграмма состояния во всем интервале концентраций (рис. 5.113) [412]. Растворимость V в γ -фазе простирается до \sim 19 % (ат.) и мало зависит от температуры. В системе обнаружены: фаза β - V_3 Rh в области \sim 25—35 % (ат.) Rh (a=0,4788 нм); α_3 -VRh, имеющая орторомбическую решетку, при 50 % (ат.) Rh (a=0,578, b=0,665, c=0,278 нм); α_2 - $(V_{0.88}$ Rh_{0,12}) Rh c тетрагональной решеткой, имеющая при 53 % (ат.) Rh a=0,3895, c=0,3599 нм, а при 60 % (ат.) Rh a=0,3895, c=0,3599 нм. ϵ - $(V_{0.75}$ Rh_{0,25}) или V_3 Rh₅ имеет орторомбическую решетку при 62,5 % (ат.) Rh (a=0,5420, b=0,9276, c=0,4320 нм). γ -V-VRh₃ при 70 % (ат.) Rh имеет a=0,3787 нм: γ -фаза при 82 % (ат.) Rh a=0,3789 нм.

Rh—Nb. Методами рентгеновского, металлографического и термического анализов построена диаграмма состояния во всем интервале

концентраций (рис. 5.114) [9, 332].

Растворимость Nb в Rh при 1900 °C 16,5 %, при 1300 °C 13 %. Растворимость Rh в Nb 27 % при 1660 °C, 15 % при 1300 °C, 13 % при 1000 °C. В системе обнаружено образование девяти промежуточных фаз. Соединение NbRh₃ образуется при 1950 °C и 28 % Nb, интервал

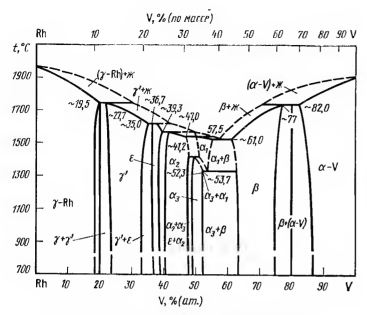


Рис. 5.113. Днаграмма состояния сплавов системы Rh-V

его существования 21—28 % Nb. Фаза α_{θ} -Nb (Rh_{0,9}Nb_{0,1}) $_3$ образуется по перитектической реакции при \sim 1900 °C и \sim 31 % Nb, интервал гомогенности ~3 %.

Фаза α₅-(Nb_{0,75}Rh_{0,25}) Rh образуется по перитектической реакции при 1625°C и 36,5 % Nb, при 1200°C интервал его гомогенности ~5 %. Фаза α₄-(Nb_{0,85}Rb_{0,19}) Rh образуется по перитектической реакции при 1600 °C и 38 % Nb и распадается эвтектоидно при 1335 °C и 42,5 % Nb. Интервал гомогенности ее при 1450 °C ~3 %. Соединение α₃-(Nb_{0,9}Rh_{0,1}) Rh образуется по перитектической реакции >1400 °C и 45,5 % Nb, область гомогенности мала.

Фаза α₁-(NbRh) образуется по перитектической реакции при 1580 °С и 42,5 % Nb и распадается эвтектоидно при 1335 °С и 50,5 % Nb.

структура не расшифрована.

о-фаза образуется по перитектической реакции при 1660°С и 70% Nb, область гомогенности ~11 %. Nb₃Rh образуется при 1220 °C и 25 % Nb. Известные параметры решеток соединений приведены в табл. 5.19.

Rh—Та. Методами рентгеновского, металлографического и термического анализов построена диаграмма состояния во всем интервале концентраций. Максимальная растворимость в Rh 17,5 % Та, в Та 16 % Rh. В системе обнаружено существование ряда промежуточных фаз: TaRh₃, α_1 -, α_2 -, α_3 - и σ -фазы образуются при 1860. 1890. 1840 и 2110 °C соответственно. Интервал гомогенности о-фазы ~20 % при 1740°C (рис. 5.115). Параметры решеток соединений приведены в табл. 5.19.

Rh—Р [9, 332]. Известно о существовании эвтектики при 25 % Р и ~1300 °C. Изученные соединения в системе Rh-Р и параметры их структуры приведены в табл. 5.20.

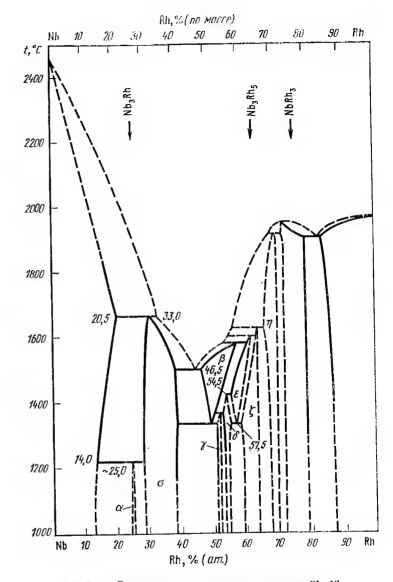


Рис. 5.114. Диаграмма состояния сплавов системы Rh-Nb

Rh—As. Методом рентгенографического анализа установлено существование пяти промежуточных фаз, параметры которых приведены в табл. 5.20. Температура полиморфного перехода соединения Rh₂As 650-700°C [9].

		П	араметры	решетки, им	
Соединение	Тип структуры	а	b	c	β
		0.5400			
Rh₂P	Антифлюорит	0,5498	-		_
Rh₄P₃	NiAl ₃	1,1662	0,3317	0,9994	
RhP ₂	Монокл.	0,5742	0,5794	0,5837	112° 91
RhP₃	CoAs ₂	0,996			
Rh ₂ As	Антифлюорит	0,5678			
Rh ₂ As(B)	PbCl ₂	0,589	0,389	0,732	
Rh _{1,6-1,3} As	Гекс.	0,932-	_	0.367	
,.		0,915		0.357	
RhAs	MnP	0.565	0.358	0,600	
RhAs	RhP ₂	0.6041	0,6082	0.6126	114° 20
RhAs ₃	CoAs ₃	0.8453			
RhSb	MnP	0,6333	0.5952	0.3876	-
RhSb ₂	Монокл.	0,6604	0.6557	0,6668	116° 38°
RhSb ₃	CoAs ₃	0,9229		_	
RlıBi	NiAs	0,40740-		0,56722-	
(48—50,6% Rh)	. 11. 10	0,40953		0,56658	
RhBi.	О. ц. к.	1,4927			

Rh-Sb. Методами металлографического, рентгеновского и термического анализов была исследована часть диаграммы от 50 до 100 % Rh. Диаграмма, представленная на рис. 5.116, составлена на основании двух работ [332]. Растворимость Sb в Rh 8 % при 1150 °C. Период решетки твердого раствора Rh возрастает от 0,3804 до 0,3852 нм при 8 % Sb. Установлено существование соединений Rh₂Sb, Rh₃Sb₂(у), RhSb, RhSb₂, RhSb₃. Соединение Rh₂Sb имеет область гомогенности 37—39 % Sb. у-фаза существует в высокотемпературной области, вблизи 1000 °C она распадается по эвтектоидной реакции. Установленные параметры решеток соединений приводятся в табл. 5.20.

Rh--Ві. Методами металлографического, высоко- и низкотемпературного рентгеновского, термического анализов построена часть диаграммы состояния, богатая Ві (рис. 5.117) [332]. Взаимная растворимость элементов незначительна. Со стороны Ві наблюдается эвтектика. В системе существуют три соединения Bi₄Rh, Bi₂Rh, BiRh. Соединение Ві2 Я существует в двух модификациях с температурой превращения 425°C, область гомогенности его менее 1 %. Соединение BiRh имеет интервал гомогенности 48,0-50,6 % Rh [332].

Указывается на существование метастабильных соединений RhBi₃ (B-RhBi₄) и v-RhBi₄, однако существование v-RhBi₄ не подтверждается. Параметры изученных соединений приводятся в табл. 5.20.

Взаимодействие родия с элементами VI группы

Rh—Cr. Методами рентгеновского, металлографического и термического анализов построена диаграмма состояния во всем интервале концентраций (рис. 5.118) [9, 332]. На основе исходных компонентов существуют широкие области твердых растворов (~20 %). Установлено сушествование двух промежуточных фаз CrRh₃ и Cr₃Rh. CrRh₃ имеет структуру типа Cu_3Au (a=0.3786 нм); Cr_3Rh имеет структуру типа

254		соединения Родия с ниобием и танталом	новием и танта	лом		ТАБЛИЦА 5.19
	Соединение. % (эт.)	Tun Amburan		Парамет	Параметры решетки, им	
	(10) 0/ (20)	IRG CIPYKIYPE	a	9	0	β илн с/а
	NbRh ₃ (25,5—22,8)	Cu ₃ Au	0,3857—0,3844		1	
	$\alpha_{6}\text{-Nb} \ (\mathrm{Rh}_{0,9}\mathrm{Nb}_{0,1})_{3}$	VCo3	0,5483	1	1,3405	t
	α_{5} -(Nb _{0,75} Rh _{0,25}) Rh (37,7 % Nb)	Монокл. типа искажен- ной структуры Sm	0,2806	0,4772	2,025	90°31,5′
	$lpha_{5}$ -(Nb $_{3}$ Rh $_{5}$)	Монокл. упорядоченная	0,5612	0,9544	2,025	90°31,5′
	α_4 -(Nb _{0,85} Rh _{0,15}) Rh (41,2 % Nb)	AuCd	0,2813	0,4808	0,4510	I
-	α_{3} -(Nb _{0,9} Rh _{0,1}) Rh (44,1 % Nb)	Орторомб.	0,2827	0,4770	1,3587	I
_	α ₂ -(Nb _{0,96} Rh _{0,04}) Rh (48,7 % Nb)	AuCu rerp.	0,4019	I	0,3809	ı
•	σ-фаза	n-g	0,9869-0,9810	I	0,5106—0,5068 0,517—0,516	0,517-0,516
_	Nb3Rh	Cr ₃ Si	0,5120	I	I	ı
•	TaRh ₃ (25—30 % Ta)	Cu ₃ Au	0,3860-0,3884	ı	l	I
,	α ₂ -TaRh ₂ (33,5 % Ta)	Optopow6. CoSi2	0,8179	0,5453	0,4027	l
5	α ₁ ·(Τa _{0,79} Rh _{0,21}) (39,5 % Τa)	Орторомб.	0,2822	0,4742	1,3551	ı
_	о∙фаза (75→65 % Та)	D-g	0,9904-0,9822	ı	0,5160-0,5102	1
ĺ						

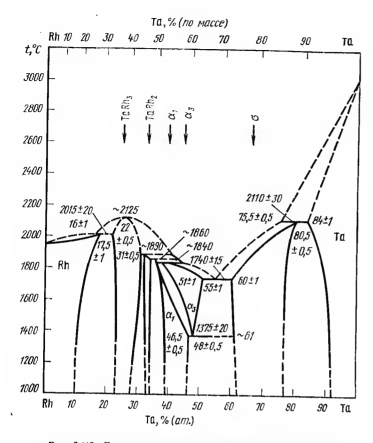


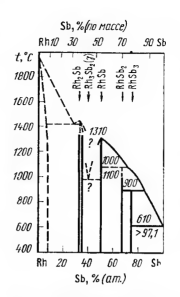
Рис. 5.115. Диаграмма состояния сплавов системы Rh-Та

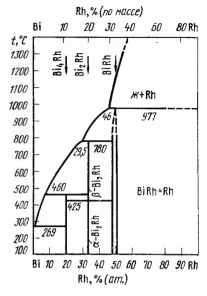
Сг $_3$ Si. Предполагают существование гексагональной ϵ -фазы при 24—60 % Сг н 900 °C при 50—65 % Сг и 1200 °C.

Rh—Мо. Методами металлографического и рентгеновского анализов построена диаграмма состояния во всем интервале концентраций [9]. Максимальная растворимость Мо в Rh ~15 %, а Rh в Мо ~20 %. В системе обнаружена одна промежуточная є-фаза (рнс. 5.119).

Область гомогенности є-фазы ~18—55 % Мо. Кристаллическая структура є-фазы напоминает структуру твердых растворов на основе Ru и Оs. При 55 % Мо a=0,2757, c=0,4426 нм. С уменьшением содержания Мо параметры решетки є-фазы уменьшаются. Имеется указание об образовании при 950—1200 °C упорядоченной МоRh фазы с ромбической решеткой типа MgCo [9].

Rh-W. Методами рентгеновского, металлографического, пирометрического и микрорентгеноснектрального анализов построена диаграмма состояния во всем интервале концентраций (рис. 5.120). Максимальная растворимость W в $Rh \sim 19 \%$ (ат.), Rh в $W \sim 6 \%$ (ат.). Промежуточная ε -фаза имеет интервал гомогениости 19-53 % W при





Рнс. 5.116. Диаграмма состояния сплавов системы Rh—Sb

Рис. 5.117. Диаграмма состояння сплавов системы Rh-Bi

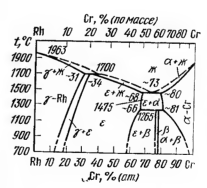


Рис. 5.118. Диаграмма состояния сплавов системы Rh—Cr

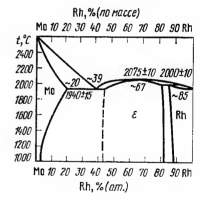


Рис 5.119. Диаграмма состояния сплавов системы Rh—Mo

2200 °C, структура гексагональная (a=0,2708, c=0,4328 нм, c/a=1,598) при 19,2 % W. В интервале гомогенности ϵ -фазы при температуре более 1200 °C установлена упорядоченная фаза WRh₃ с решеткой типа MgCo [9].

Rh—S. Известно о существовании сульфидов родия $Rh_{17}S_{15}$ (ранее обозначавшееся Rh_9S_8) изоструктурного $Pd_{17}Se_{15}$ с a=0,99103 нм; Rh_3S_4 , Rh_2S_3 , Rh_2S_5 , а согласно более поздним исследованиям и $RhS_{\sim 3}$

с недостатком атомов родия имеют решетку типа пирита (FeS2) и

a = 0.558 HM [9].

Rh—Se. Методами термического и рентгеновского анализов построена диаграмма состояния в интервале концеитраций 40-80 % Se [413]. Растворимость Se в Rh отсутствует вплоть до 975 °C. В системе существуют 11 промежуточных фаз: β -RhSe_{1,29} (a=0,3650, c=0,5530 нм) THII NIAS: α -RhSe_{1.30} (a=0.3664, c=0.5504 HM) THII NIAS: α -RhSe_{1.34} (a=0.3648, c=0.5493 нм) тип $B8_1$. Соединения $RhSe_{2+x}$ (при x=0.01a=0.6012 им, при x=0.67 a=0.5957 нм) и RhSe_{2.67} (a=0.5964 нм,

Рис. 5.120. Диаграмма состояния сплавов системы Rh-W

 $\alpha = 90^{\circ}46'$) имеют дефектную решетку пирита. α -RhSe_{1.95} (a=2,0925, b=0.5950, c=0.3707 им) изоморфно IrSe₂. CTPVKTVPH RhSe_{1+0.1}, β-RhSe_{1.84}, α- и β-RhSe_{1.5}, RhSe_{1.9} не определены (рис. 5.121) [9].

Rh—Те. Известио о существовании соединений RhTe с решеткой типа NiAs (a=0.399, c=0.566 нм), RhTe₂ (высокотемпературная модификация, закалка с 1200 °C) с решеткой типа CdI_2 (a=0.392, c==0.541 нм), RhTe2 (низкотемпературная модификация, полученная при 900°C) со структурой кубического пирита (a=0.6441 им). Взаимодействие родия с элементами

VII ериппы

Rh-Mn. Методами рентгеновского, термического и металлографического анализов построена часть днаграммы состояния со стороны Мп [335] (рис. ориентировочно ранее 5.122), построенной методами металлогра-

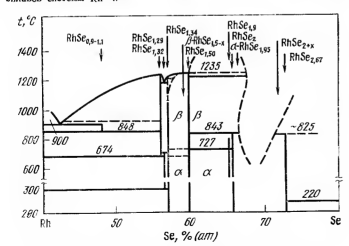


Рис. 5.121. Диаграмма состояния сплавов системы Rh-Se

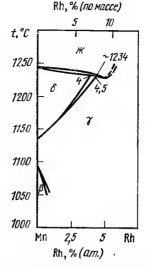


Рис. 5.122. Диаграмма соссплавов **ТОЯНИЯ** системы Rh-Mn

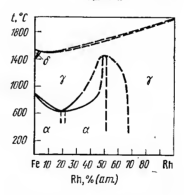


Рис. 5.124. Диаграмма состояния сплавов системы Rh-Fe

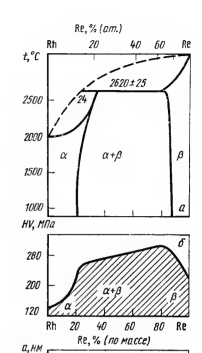


Рис. 5.123. Диаграмма состояния (а) сплавов и диаграммы составсвойства (б. в) системы Rh-Re

Re, % (am.)

20

10

фии и рентгеновским. Видна широкая область твердых растворов на основе Мп. Предельная растворимость Rh в Mn ~4 %. Растворимость Мп в Rh 33, 18 и 14 % при 1300, 1000 и 800 °С соответственно. Вблизи состава Mn₃Rh ниже 900 °C структура у-Мп становится упорядоченной типа Си₂Аи. β-фаза существует в интервале 35—55 % Rh, имеет решетку типа CsCl (a=0,3051 нм при 50 % Rh). Сплав в области β-фазы претерпевает полиморфное превращение мартенситного типа. В интервале температур 200—500 °C при 51,2 % Мп сплав имеет низкотемнературную модификацию с тетрагональной решеткой типа CuAl (а≈ ≈ 0.278 , $c \approx 0.356$ HM) [9].

0,38

037

0.36

Rh

8

Rε

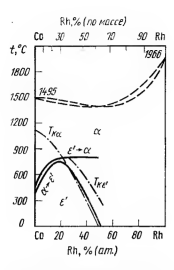


Рис. 5.125. Диаграмма состояния сплавсв системы Rh—Co

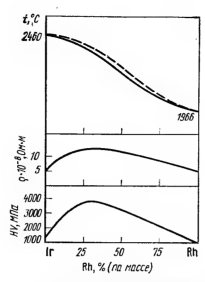


Рис. 5.127. Диаграмма состояния и диаграммы состав — свойство сплавов системы Rh—1r

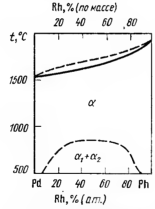


Рис. 5.128. Диаграмма состояния сплавов системы Rh—Pd

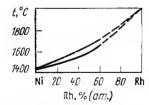


Рис. 5.126. Диаграмма состояния сплавов системы Rh—Ni

Rh—Тс. Рентгеновское исследование сплавов показало, что растворимость Rh в Тс до 70 % при 1050—1500 ℃. Растворимость Тс в Rh 4,5 % при 1500 ℃. Промежуточных фаз не обнаружено [9, 332].

Rh—Re. Методами микроскопического и рентгеновского анализов, измерением температур плавления и твердости фаз построена диаграмма состояния во всем интервале концентраций (рис. 5.123) [9]. Растворимость Re в Rh при 1000 °C ~12 % (ат.). Растворимость Rh в Re ~24 % (ат.). Промежуточных фаз не обнаружено.

Взаимодействие родия с элементами VIII группы

Rh—Fe. Ориентировочная диаграмма состояния построена методами рентгеновского анализа и съемкой спектров Мессбауэра закаленных из жидкого состояния сплавов с 27,5—60 % Rh (рис. 5.124) [9, 332, 414].

Установлен низкотемпературный фазовый переход в сплавах с 48-52 % Rh. Соединение FeRh выше и ниже температуры магнитного превращения (80 K) имеет структуру CsCl, которая переходит в г. ц. к. решетку γ -твердого раствора при ~ 1300 °C. Период решетки фазы α_1 -(FeRh) $\alpha=0.2987$ нм [9, 332].

Rh—Co. Измерение периодов решетки и микроскопические исследования показали, что α-Co и Rh образуют непрерывные ряды твердых растворов. Изучение микроструктуры сплавов до 50,5 % Rh обнаруживает α→ε' полиморфное превращение (рис. 5.125) [404]. Температуры ликвидуса и солидуса показаны гипотетически, приведены температуры Кюри для фаз α и ε', а также кривые начала бездиффузионных превращений ε'→α и α→ε' соответственно при нагреве и охлаждении. Кривые получены методами магнитного и дилатометрического анализов.

Rh—Ni. Диаграмма состояния характеризуется непрерывными рядами твердых растворов (рис. 5.126). Сплавы, закаленные из жидкого состояния, дают непрерывную кривую параметров решетки с небольшим отклонением от закона Вегарда. В сплавах, гомогенизированных при 500—1200 °C, упорядочения не обнаружено [9].

Rh—Ir. В системе наблюдается образование непрерывного ряда твердых растворов. Диаграмма построена методами микроструктурного и рентеновского анализов, измерением температуры плавления сплавов и построением диаграмм состав — свойство Н. Л. Кореновским с соавторами. Общий вид диаграммы состояния и диаграмм состав — свойство представлен на рис. 5.127.

Rh—Pd. Сплавы кристаллизуются с образованием непрерывных рялов твердых растворов. В системе существует широкая область разрыва растворимости в твердом состоянии. Температура начала распада 854 °C. Граница двухфазной области рассчитана по измерению параметров решетки сплавов Rh—Pd [351] (рис. 5.128).

Rh—Pt. Образуют при кристаллизации непрерывные ряды твердых растворов. При температуре ниже 600 °С наблюдается распад твердых растворов с образованием широкой двухфазной области [9].

5.6. Двойные диаграммы состояния иридия

Взаимодействие иридия с элементами І группы

Данных о взаимодействии иридия со щелочными металлами нет.

Ir—Cu. Диаграмма состояния системы построена методами термического, микроструктурного и рентгеноструктурного анализов. Она представляет собой простую диаграмму перитектического типа без промежуточных фаз (рис. 5.129). Растворимость Си при температуре перитектики 1138 °C составляет ~ 3 % (ат.), при 700 °C ~ 2 % (ат.). Отмечается увеличение растворимости Си в Іг при температурах выше 1138 °C. Растворимость Іг в Си при температуре перитектики ~ 8 % (ат.); при 700 °C 3 % (ат.) [415].

Ir—Au, Ag. Системы были рассмотрены ранее. Характеризуются образованием широких областей несмешиваемости в жидком состоя-

нии [э].

Взаимодействие иридия с элементами ІІ группы

Ir—Be. Имеются данные о существовании в системе двух соединений Be_2Ir и Be_xIr , которые аналогичны соединениям Be_2Rh и Be_66Rh . Со-

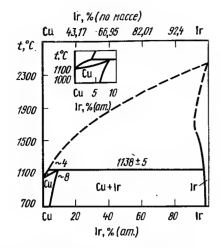


Рис. 5.129. Диаграмма состояния сплавов системы Іг-Си

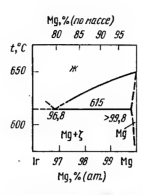


Рис. 5.130. Диаграмма состояния сплавов системы Іг-

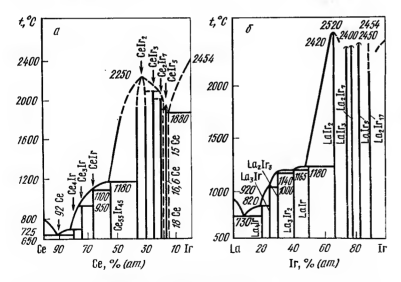


Рис. 5.131. Диаграмма состояния сплавов системы Іг-Се (а), Іг-La (б)

единение Be_x Ir обладает структурой с периодами решетки a=0.4197.

c=1,0842 HM [9, 335, 404].

Ir—Mg. Часть системы в интервале концентраций 72—100 % (ат.) [25-100 % (по массе)] Му исследована методами металлографического, рентгеновского и термического анализов. Максимальная растворимость Ir в Mg не превышает 0,18 % (ат.). Эвтектика со стороны Мо

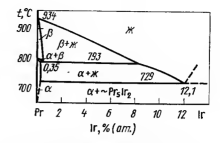


Рис. 5.132. Диаграмма состояния сплавов системы Іг-Рг

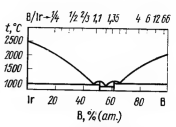


Рис. 5.133. Диаграмма состояния сплавов системы Іг-В

наблюдается при температуре 615°C, эвтектическая точка 96,8 % (ат.) Мg. В системе установлено существование двух промежуточных фаз: ε (Mg₆Ir) и Mg₃Ir и предполагается существование фазы Mg₄Ir. Кристаллическая структура соединения Mg6Ir г. ц. к., аналогичная структуре Mg₆Pd, a=2.01 нм при 87.9 % (ат.) Mg и a=2.12 нм при 88,8 % (ат.) Мg. Соединение Mg₃Ir имеет гексагональную структуру типа Na₃As, $\alpha = 0,4549$, c = 0,8229 нм (рис. 5.130).

Ir—Ca. Данные о положении фазовых областей в системе иет. Известно о существовании соединения СаІг2 типа Лавес-фазы со структу-

рой $MgCu_2$, a=0.7545 нм [9, 335, 404].

Ir—Sr. Металлографические и рентгенографические исследования иридиевой части диаграммы состояния системы Ir—Sr показали, что до соединения SrIr₂ существует, вероятно, еще не менее двух промежуточных фаз. Соединение SrIr₂ плавится конгруэнтно и обладает кристаллической структурой Лавес-фазы типа MgCu2, а=0,7849 нм. При температуре ~1350°C возможно по перитектической реакции образуется промежуточная фаза, близкая по составу SrIr₈ с г. ц. к. структурой. Соединение SrIr5 не обнаружено.

Ir—Hg, Zn, Cd. Амальгамы для исследования получены растворением иридиевой жести в жидкой ртути. На основании измерения давления пара и рентгенографического анализа сделан вывод, что растворимость Іг в Нд иичтожна, соединений в системе не обнаружено. Цанных о вза-

имодействии Ir с Zn и Cd нет [9, 335, 404].

Взаимодействие иридия с элементами III группы Ir—Sc, Y, РЗМ. Известны диаграммы состояния Ir—La [417] и Ir—Ce [9], которые, очевидно, являются типичными для систем Іг с элементами этой подгруппы. Эти системы характеризуются наличием большого числа промежуточных фаз (7-9) и малой взаимной растворимостью компонентов. На рис. 5.131 приведены диаграммы состояния Іг с Се и La, построенные на основании микроструктурного, микрорентгеноспектрального, рентгеновского и термического анализов.

Имеется указание [418], что Ir снижает температуру полиморфного превращения Рг (рис. 5.132). Кристаллическая структура известных промежуточных фаз с элементами III А-подгруппы приведена в

табл. 5.21 [9, 406, 419-421].

Ir-В. Сплавы системы сложно получать, поэтому по даиной системе имеются весьма ограниченные данные. Растворимость В в Іг в твердом состоянии очень мала. Со стороны Ir наблюдается эвтектическое взаимодействие при температуре IO46°C. По данным различиых авторов, в системе обнаружены следующие бориды: IrB_{0,9}, IrB_{1,1}, IrB₂ и IrB_{1,35}. Борид IrB_{0,9} существует в двух модификациях. Высокотемпе-

ТАБЛИЦА 5.21 КРИСТАЛЛИЧЕСКАЯ СТРУКТУРА ПРОМЕЖУТОЧНЫХ ФАЗ В СИСТЕМАХ

Соединение	Тип структуры	Периоды решетки, им
CeIr ₅ Ce ₂ Ir ₇ CeIr ₃ ScIr ₂ YIr ₂ LaIr ₂	CaAu ₅ GdCo ₇ CeNi ₃ MgCu ₂ MgCu ₂ MgCu ₂	a=0,7510 a=0,5284, c =3,887 a=0,5288, c =1,747 a=0,7348 a=0,75—0,752 a=0,7686
CeIr ₂ PrIr ₂ NdIr ₂ SmIr ₂ EuIr ₂ GdIr ₂	MgCu ₂ MgCu ₂ MgCu ₂ MgCu ₂ MgCu ₂ MgCu ₂	a=0,7571 $a=0,7621$ $a=0,7605$ $a=0,7566$ $a=0,7550$
TbIr ₂ DyIr ₂ HoIr ₂ ErIr ₂ TmIr ₂ YbIr ₂	MgCu ₂ MgCu ₂ MgCu ₂ MgCu ₂ MgCu ₂ MgCu ₂	a=0.7532 $a=0.7517$ $a=0.7490$ $a=0.7473$ $a=0.7460$ $a=0.7477$
LuIr ₂ ScIr CeIr HoIr ErIr TmIr	MgCu ₂ CsCl CsCl CsCl CsCl CsCl	a = 0.7462 $a = 0.3206$ $a = 0.3383$ $a = 0.3369$ $a = 0.3352$
LuIr Ce ₅ Ir ₄ PrIr ₂	CsCl Орторомб. Ce ₅ Rh ₄ Mn ₅ C ₂	a = 0.3332 a = 0.7420, $b = 1.483$, $c = 0.7640a = 1.6538$, $b = 0.6610$, $c = 0.7329$,
$NdIr_2$	Mn ₅ C ₂	$\beta = 96,67^{\circ}$ a = 1,6413, b = 0,6584, c = 0,7309, $\beta = 96,71^{\circ}$
SmIr ₂	Mn ₅ C ₂	$a=1,6144, b=0,6522, c=0,7264, \beta=96,70^{\circ}$
$GdIr_2$	Mn ₅ C ₂	$a=1,5956, b=0,6493, c=0,7249, \\ \beta=96.91^{\circ}$
TbIr ₂	Mn ₅ C ₂	a=1,5749, b=0,6462, c=0,7208,
$DyIr_2$	Mn ₅ C ₂	$\beta = 96,73^{\circ}$ a = 1,5676, b = 0,6442, c = 0,7196,
Ho_5Ir_2	Mn ₅ C ₂	$\beta = 96,89^{\circ}$ a = 1,5497, b = 0,6399, c = 0,7169,
Er_5Ir_2	Mn ₅ C ₂	$\beta=96,74^{\circ}$ a=1,5405, b=0,6382, c=0,7165, $\beta=96.89^{\circ}$
Tm_5Ir_2	Mn ₅ C ₂	a=1,5263, b=0,6345, c=0.7141,
		$\beta = 97.01^{\circ}$

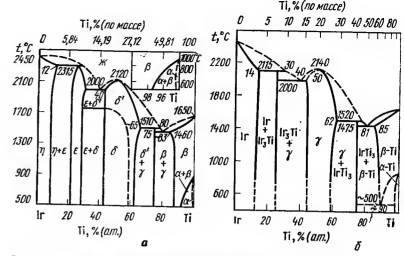
Соединение	Тип структуры	Периоды решетки, нм
Y ₅ Ir ₂	Mn ₅ C ₂	$a=1,5698, b=0,6481, c=0,7245, \beta=96,64^{\circ}$
Y ₃ Ir TiIr ₃ TiIr (B) [35 %	Fe₃C Cu₃Au CsCl	a = 0.7237, b = 0.9297, c = 0.6400, a = 0.3125
(at.) Ir] TiIr (H) [30 % (at.) Ir]	AuCu	a=0,390, c=0,378
TiIr [45 % (at.) Ir] TiIr [55 % (at.) Ir] TiIr (H)	АиСи АиСи Псевдотетр. монокл. Гранецентр. орторомб. Тетрагои. искаж. CsCl	$ \begin{array}{l} a = 0,409, \ c = 0,351 \\ a = 0,420, \ c = 0,339 \\ a = 0,2990, \ b = 0,2883, \ c = 0,3525, \\ \beta = 90^{\circ}52' \\ a = 0,4174, \ b = 0,4107, \ c = 0,3460 \\ a = 0,3446, \ c = 0,2925 \end{array} $
ZrIrs ZrIr2 ZrIr3 Zr2Ir Zr3Ir Zr3Ir	Cu ₃ Au MgCu ₂ — Zr ₂ Rh σ-фаза (β-U) NbRu	a=0,3943 a=0,7346 a=0,8025, $c=0,5488$, $c/a=0,684a=1,078$, $c=0,5618$
ZrIr HfIr ₃ HfIr HfIr[35 % (ar.) Ir] Hf _B Ir ₃ (Hf ₈ Ir ₂)	ZrIr Cu ₃ Au ZrIr NbRu Mn ₅ Si ₃ Mn ₅ Si ₃	$a=0,3926 \div 0,3935$ $a=0,4740, b=0,468, c=0,3045$ $a=0,7863, c=1,689$ $a=0,4943, c=0,5454$
Hf ₂ Ir [36,5—40,5 % (ar.) Ir]	Ti₂Ni	a = 1,232
VIr ₃ V _{1-ж} Ir _ж 40,5—48 (ат.) V]	Cu₃Au CuAu	$a = 0.3807 \div 0.3812$ a = 0.3856 - 3887, $c = 0.317 - 0.3651$
VIr 50 % (ar.) V] V ₃ Ir 60—75 % (ar.) V]	Орторомб. Тетраискаж. CsCl Cr ₃ Si	a=0,5791, b =0,6756, c =0,2796 a =0,2735, c =0,3679 a =0,4798÷0,4786
NbIr ₃ a ₂ (Nb—Ir)	Cu ₃ Au Орторомб. (α-RhTa)	a=0,3889 a=0,2823, b=0,4818, c=1,3619
и-(Nb—Ir) 5-(Nb—Ir) 65—60 % (ат.) Nb] ГаІг _з	CuAu β-U Cu _s Au	a=0,4027, c =0,3863 a=0,9888, c =5065 a=0,9834, c =0,5052
t1-(Ta—Ir) t2-(Ta—Ir) t-(Ta—Ir) 70—80% (at.) Ta]	α-(TaRh) Τετρ. β-U	a=0,3886 a=0,2830, b=0,4803, c=1,3661 a=0,3988, c=3,859 $a=0,9933 \div 0,9968,$ $c=0,5170 \div 0,5197$

Соединенне	Тип структуры	Периоды решетки, нм
ε-(Ir—Cr)	Mg	$a=0,269 \div 0,266,$
[32—68 % (at.) Cr		$c = 0,429 \div 0,4273$
β-(Ir—Cr)	Cr₃Si	a = 0.4689 - 0.4659
ε-(Ir—Mo)	Mg	$a=0,2745 \div 0,2770, c=0,4385 \div 0.4450$
α-MoIr ₈	MgCd₃	a=0.5487, c=0.4385
MoIr	MgCd	a=0,2752, b=0,4804, c=0,4429
σ· (Mo—Ir)	β-Ü	a=0.964, c=0.496
MosIr	Cr₃Si	$a=0,4967 \div 0,4979$
[75—78 % (ат.) Мо		
ε-(Ir—W)	Mg	$a=0,274 \div 0,278, c=0,445 \div 0.448$
σ-(IrW)	β-U	a=0.964, $c=0.502$, $c/a=0.52$
IrW	AuCd	a=0,2760, b=0,4811, c=0,4452
IrsW	MgCd₃	a=0.5496, c=0.4390
β_1 -(Ir—M π)	Тетр.	a=0,273, c/a=1,355
ThIr ₅	CaCu ₅	a=0,5315, c=0,4288
ThIr2	MgCu ₂	$a=0.7650 \div 0.7666$
ThIr	ThCo	a=0.3894, $b=1.113$, $c=0.4266$
Thalrs	Th ₇ Fe ₃	a=1,0076, c=0,6296; a=1,006,
10		c = 0.280
UIra	Cu _s Au	a = 0.4023
UIr ₂	MgCu ₂	a=0.74939
PuIr ₂	MgCu ₂	$a = 0,75212 \div 0,7528$

 Π р н м е ч а н н е. В — высокотемпературная модификация; H — ннэкотемпературная модификация.

ратурная модификация обладает гексагональной структурой (a=0,2815, c=0,2823 нм). Низкотемпературная модификация IrB_{0,9} проиндицирована как моноклиниая структура по оси <001>с a=0,2769, b=0,7314, c=0,4028 нм, β =70° и как орторомбическая по оси <110> с a=0,277, b=0,7578, c=0,7314 нм [422]. Фаза IrB_{1,1} обладает тетрагональной структурой типа ThSi₂ с a=0,2810, c=1,0263 нм. Борид IrB₂ обладает структурой типа AlB₂ с гексагональной решеткой (a=0,281, c=1,027 нм). Борид IrB_{1,35} обладает моноклинной структурой, центрированной вдоль оси с a=1,0525, b=0,2910, c=0,6099 нм, β =91°4′ [335]. На основании анализа опубликованных данных по диаграммам состояния систем бора с элементами — аналогами иридия и расположения в периодической системе предложена диаграмма состояния Ir—B (рис. 5.133) [401].

Ir—Al. Методами микроструктурного рентгеновского анализа в системе обнаружено пять промежуточных фаз. Взаимная растворимость компонентов не определялась. При легировании Ir Al параметры решетки его уменьшаются от 0,3835 до 0,3831 нм, что позволяет предположить образование незначительных твердых растворов на основе Ir [423]. Соединение IrAl имеет структуру типа CsCl с a=0,2985 ÷ 0,2975 нм. Между Ir и соединением IrAl наблюдается эвтектическое взаимодействие. Точка эвтектики 32,6 % (ат.) Al. Кроме того, в богатой Al части диаграммы существует соединение IrAl₂, [72—74 % (ат.)



Рнс. 5.134. Диаграмма состояння сплавов системы Ir—Ti по данным [402] (a) н [404] (б)

Al] с кубической структурой типа деформированиого AuZn с $a=0.7660\div0.7685$ им и IrAl₃ со структурой Na₃As a=0.4250, c=0.7760 им, c/a=1.826 [9,423].

Ir—Ga. Реитгеновскими исследованиями в системе обнаружены четыре промежуточные фазы: IrGa, IrGa2, IrGa3, IrGa6. IrGa3 образуется по перитектической реакции из IrGa2 и IrGa6. Она существует в двух модификациях. Высокотемпературиая модификация обладает тетрагональной структурой типа CoGa3 с a=0,641, c=0,660 им. Соединение IrGa имеет кубическую решетку типа CsCl с a=0,298 им. Между Ir и IrGa следует ожидать эвтектического взаимодействия [335].

Ir—In. Сообщается о существовании двух промежуточных фаз Ir_2In_3 и $IrIn_3$. Последияя обладает тетрагональной структурой, химически близкой к структуре $CuAl_2$, с a=0,699, c=0,720 им [323].

Взаимодействие иридия с элементами IV группы

Ir—Ti. Диаграмма состояния системы исследовалась методами термического, микроструктурного, рентгеновского анализов и измерением некоторых свойств. Она представляет собой сложиую систему с широкими областями твердых растворов на основе исходных компонентов и тремя промежуточными фазами (рис. 5.134). Максимальная растворимость Ті в Іг ~ 12 % (ат.) снижается до 8 % (ат.) при поиижении температуры, растворимость Іг в β-Ті ~17 % (ат.) снижается до 12 % (ат.). Растворимость Ir в α-Ті не более 1 % (ат.). Ir стабилизирует β-Ті. Эвтектоидиый распад а-Ті при 500°С не был обнаружен в более поздней работе [402]. Соединение ТіІг кристаллизуется с открытым максимумом при температуре 2120 (2140) °C, имеет широкую область гомогенности. Результаты рентгеновских исследований, указывающие на существование нескольких структур в средней части диаграммы, следует связать с полиморфизмом или упорядочением твердых растворов на основе соединения TiIr. Высокотемпературная модификация со структурой CsC1 стабилизируется вплоть до иизких температур избыточным содержанием Ті. Соединения ТіІгз и ТізІг образуются по перитектиче-

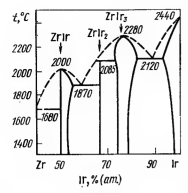


Рис. 5.135. Диаграмма состояния сплавов системы I_Г—Z_Г

ским реакциям при температурах 2315 (2115) и 1510 (1520) °С соответственно. Первое имеет область гомогенности ~ 6 % (ат.). Кристаллическая структура промежуточных фаз приведена в табл. 5.21. В системе наблюдаются два эвтектических взаимодействия: $[\beta\text{-Ti}+\text{Ti}_3\text{Ir}]$ и $[\text{TiIr}+\text{TiIr}_3]$ при температурах 1460 и 2000 °С с эвтектическими точками при 80 и ~ 41 % (ат.) Ті соответственно [9, 332, 408, 424].

Ir—Zr. Диаграмма состояния системы Ir—Zr (рис. 5.135) приведена по даиным работы [403]. Эта система исследовалась неоднократно и аналогична системам Ir—Ti и Ir—Hf. В системе установлено образование нескольких промежуточных фаз и ограниченных твердых рас-

творов на основе исходных компоиентов. Максимальная растворимость Zr в Ir ~15,4% (ат.), максимальная растворимость Ir в β-Zr ~4% (ат.), α-Zr <1% (ат.). Отмечается сложный характер средней части диаграммы. Структура соединения ZrIr не установлена. Кристаллическая структура промежуточных фаз приведена в табл. 5.21 [323].

Ir — Иf. Диаграмма состояния построена методами металлографического, термического, реитгеновского, микрореитгеноспектрального анализа и оптической пирометрии (рис. 5.136) и характеризуется зна-

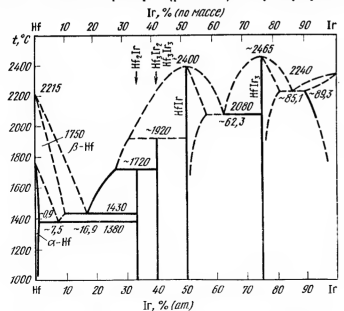


Рис. 5.136. Диаграмма состояния сплавов системы Ir-Hf

чительной взаимной растворимостью компонентов и четырьмя промежуточными фазами. Максимальная растворимость Hf в Iг \sim 9%, а Ir в β -Hf \sim 10,5%, α -Hf \sim 1%. Соединения HfIr $_3$ и HfIr плавятся с открытым максимумом при температурах 2250 и 2440°С и имеют область гомогенности 6 и 8% соответственно. Соединения Hf $_5$ Ir $_3$ (Hf $_3$ Ir $_2$) и Hf $_2$ Ir образуются по перитектическим реакциям при температурах 1930 и 1720°С соответственно. Кристаллическая структура соединений приведена в табл. 5.21.

В системе наблюдаются две эвтектики: $(1r+Ir_3Hf)$ при 2250 °C и 13,5 % (по массе) Hf н (β -Hf+Hf $_3$ Ir) при 1425 °C н 82,5 % (по массе) Hf. При 1375 °C и 91 % (по массе) Hf иаблюдается эвтектоидный распад β -Hf.

Ir — *Si*. Рентгеиовским анализом в системе обнаружено семь силицидов: Ir₃Si, Ir₂Si, Ir₃Si₂, IrSi, Ir₂Si₃, IrSi₃. Кристаллическая структура индицированных силицидов приведена в табл. 5.22. Соедине-

ТАБЛИЦА 5.22 ПРОМЕЖУТОЧНЫЕ ФАЗЫ В СИСТЕМАХ ИРИДИЯ С В-ЭЛЕМЕНТАМИ

Соединение	Тип структуры	Параметры решетки, нм
Ir ₃ Si	UsSi (родств. СизАи)	a = 0.522, c = 0.7954
Ir ₂ Si	Ni ₂ Si	a=0.7615, $b=0.5284$, $c=0.3989$
Ir ₃ Si ₂	Ni ₂ In	a=0.3963, c=0.5126
IrSi	MnP	a=0.5558, $b=0.3211$, $c=0.6273$
IrSi₃	Na ₃ As	a=0.4350, c=0.6610
IrGe	MnP	a=0.6281, b=0.5611, c=0.3490
Ir₄Ge₅	Тетр.	$a=0.564, c=4\times0.456$
Ir₃Ge ₇	Ir ₃ Sn ₇	a = 0.8753
IrGe ₄	Гекс	a=0.6211, c=0.7772
IrSn ₂	CaF ₂	a = 0.6338
Ir ₃ Sn ₇	Куб. с 40 ат. в эле-	a = 0.9360
	мент. ячейке	
∼IrS n	NiAs	a=0.3998, $c=0.5567$, $c/a=1.394$
Ir ₂ P	CaF ₂	a=0.5546
IrP ₂	RhP ₂	$a=0,57457, b=0,57906, c=0,5850, \beta=111,60^{\circ}$
IrP ₃	RhP _s	a = 0.8015
1rAs ₂	RhP ₂	a=0,606, b=0,607, c=0,6158 $\beta=113^{\circ}16'$
IrAs ₃	CoAs ₃	a = 0.8467
IrSb	NiAs	a=0.3978, c=0.5521
1rSb ₂	CcSb ₂	a=0.657, b=0.653, c=0.668
	$\sqrt{2}$	β=115,5°
1rSb ₃	CoAs ₃	$a = 0.92495 \div 0.92480$
$IrBi_2$	Ромб.	a=0.58, b=0.69, c=0.73
1rS ₂	IrSe ₂	a=1,978, b=0,5624, c=0,3564
$Ir_3S_3(IrS_{\sim 3})$	FeS ₂	_
IrSe ₂ (IrSe _{1,9})	1rSe ₂	a=2,094, b=0,593, c=0,374
IrSe _3(IrSe _{2,69})	FeS ₂	
IrTe ₂	Cd(OH) ₂	a-0.3030 a 0.5909
$lrTe_8(1rTe_{\sim 3})$	FeS ₂	a=0.3930, c=0.5393 a=0.6114

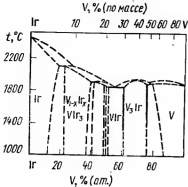


Рис. 5.137. Диаграмма состояния сплавов системы Ir—V

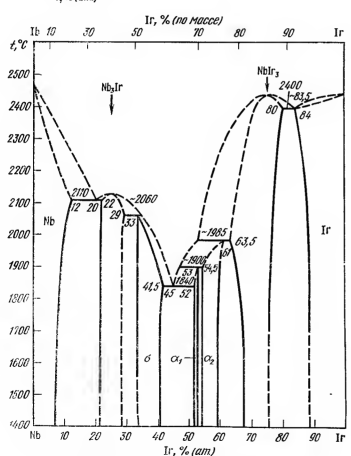


Рис. 5.138. Диаграмма состояния сплавов системы Ir-Nb

ние Ir_3Si_2 нестабильно; оно распадается при температурах 500-700 °C иа Ir_2Si и IrSi. Кремний резко снижает температуру плавления Ir: температура эвтектики со стороны Ir 1470 °C, эвтектическая точка 9,5 % (ат.) Si.

Ir — Ge. В системе установлено существование четырех промежуточных фаз, кристаллическая структура которых приведена в табл. 5.22

9, 332, 335].

Ir — Sn. Ir практически нерастворим в жидком Sn. В системе обнаружено четыре соединения: $IrSn_2$, $IrSn_3$, Ir_3Sn_7 и IrSn [38,07% (помассе) Sn]. Кристаллическая структура соединений приведена в табл. 5.22 [9, 332, 335].

Ir—Pb. Известно о существовании соединения IrPb [51,76 % (по массе) Pb], образующегося по перитектической реакции (см. табл.

5.22) [335, 404].

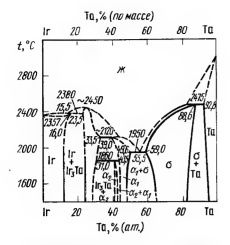
Взаимодействие иридия с элементами V группы

Ir-V. Ориентировочная днаграмма Ir-V приведена на рис. 5.137. Система характеризуется взаимной растворимостью компонентов и четырьмя промежуточными фазами [428]. Максимальная растворимость V в $Ir\sim18~\%$ (ат.), Ir в $V\sim21,5~\%$ (ат.). Отмечается температурная зависимость взаимной растворимости компонентов. Соединение V_3Ir плавится с открытым максимумом при температуре $\sim1930~^{\circ}$ С и имеет широкую область гомогенности ($\sim14,5~\%$). Соединения $VIr_3, V_{1-\alpha}Ir_x$ (0,04<x<0,19) с интервалом гомогенности 7,5% и VIr образуются по перитектическим реакциям при температурах ~2100 , 1920, 1880 $^{\circ}$ С соответственно. Кристаллическая структура приведена в табл. 5.21 [9].

Ir—Nb. Диаграмма состояния построена для температур выше 1400 °C по даиным рентгеноструктурного и металлографического анализа (рнс. 5.138). Она характеризуется образованнем широких областей твердых растворов на основе исходных компонентов и пяти промежуточных фаз. Максимальная растворимость в Ir 16 % (ат.) Nb, в Nb 12 % (ат.) Ir, отмечается температурная зависимость взанмиой растворимости компонентов. Соединения Nb₃Ir и Iг₅Nb плавятся с открытым максимумом при температурах ~2105 и ~2435 °C. Они имеют область гомогенности при 1700 °C 21,5—28,5 % (ат.) Ir и 67,5—76 % (ат.) Iг. Промежуточные фазы σ, α₁ и α₂ образуются по перитектическим реакциям при температурах ~2060, 1900 и 1985 °C соответственно. Кристаллическая структура промежуточных фаз приведена в табл. 5.21. В системе наблюдаются три эвтектики: (Ir+NbIr₃) при ~2400 °C и 83,5 % (ат.) Iг; (σ+α₁) при 1840 °C и 45 % (ат.) Iг; (Nb+Nb₃Ir) при 2110 °C и 20 % (ат.) Iг [9, 341].

Ir-Ta. Диаграмма состояния построена методами металлографического рентгеновского анализа (рис. 5.139). Она представляет собой сложиую систему с четырымя промежуточными фазами и значительной взаимной растворимостью компонентов. Максимальная растворимость Та в Ir \sim 16 % (ат.), Ir в Ta \sim 7,2 % (ат.). Отмечается температурная зависимость взаимной растворимости компонентов. Соединение TaIr₃ плавится конгруэнтно при температуре \sim 2450 °C. Оно характеризуется областью гомогенности (16—14 %). Соединения σ - и α 1-фазы образуются по перитектическим, α 2-фаза — по перитектоидиой реакциям при температурах 2475, \sim 2120 и 1860 °C соответственно. Кристаллическая структура фаз приведена в табл. 5.21. Следует отметить широкие области гомогенности существования α 1-, σ -фазы и TaIr₃ [9, 332].

Ir—P. Известно о существовании трех фосфидов: Ir_2P , IrP_2 , IrP_3 (рис. 5.140) [9, 335, 404]. Со стороны Ir в системе наблюдается эвтектика при температуре ~ 1300 (1268) °C. Кристаллическая структура соединений приведена в табл. 5.22.



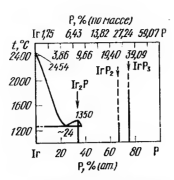


Рис. 5.139. Диаграмма состояния сплавов системы Ir—Ta

Рис. 5.140. Диаграмма состояния сплавов системы Ir—P

Ir — As, Sb. Известно о существовании двух соединений в системе Ir — As и трех соединений в системе Ir — Sb, кристаллическая структура которых приведена в табл. 5.22. Со стороны Sb при температуре 619 °C наблюдается вырожденная эвтектика [9, 332, 335, 404].

Ir — Bi [9, 332, 428]. При непосредствейном сплавлений Ir и Ві не образуют соединений (рис. 5.141) [9, 332, 428]. В смеси компонентов, полученной при нагреве выше точки кипения Ві (1420 °С), были идентифицированы соединения Іг₂Ві и ІгВі. Металлографическими и рентеновскими исследованнями установлено также образование в системе соединений ІгВі₂ и ІгВі₃, которые образуются по перитектическим реакциям при температурах 700—900 и 400—700 °С соответственно. Обе реакции протекают с малыми скоростями. Соединение ІгВі₂ имеет ромбическую решетку a=0.58. b=0.69. c=0.73 им [428].

Взаимодействие иридия с элементами VI группы

Ir — Cr. Днаграмма состояння представляет сложиую систему с широкими областями твердых растворов на основе исходных компонентов и двумя промежуточными фазами (рис. 5.142) [9, 332, 429]. Максимальная растворимость Сr в Ir ~28 % (ат.). В области твердого раствора на основе Ir в области концентраций 16—28 % (ат.) Сг при понижении температуры наблюдается образование упорядоченной фазы со структурой типа Сц₈Аи, границы существования которой требуют уточнения. Промежуточные фазы є и β образуются по перитектическим реакциям при температурах ~2200 и 1750 °C и имеют области гомогенности 32—68 % Сг при 1750 °C и 73—82 % Сг при 1400 °C соответственно. Кристаллическая структура промежуточных фаз приведена в табл. 5.21. Максимальная растворимость Ir в Сг 12 %, снижается до 5 % при 1000 °C.

Ir-Mo. Диаграмма состояния системы исследована методами термического, микроструктурного и рентгеноструктурного анализов. Она представляет собой сложную систему с широкими областями твердых растворов и несколькими промежуточными фазами (рис. 5.143). Расгворимость Мо в Іг при температуре 2300 °C составляет 22 % (ат.) и мало зависит от температуры, в то время как растворимость Іг в Mo

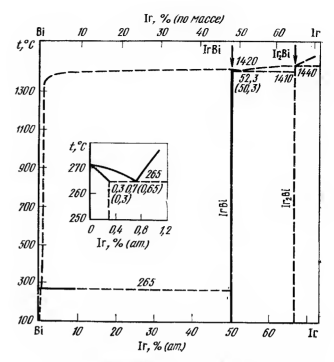


Рис. 5.141. Диаграмма состояния сплавов системы Ir-Bi

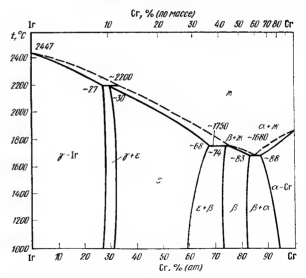


Рис. 5.142. Диаграмма состояния сплавов системы 1г-Сг

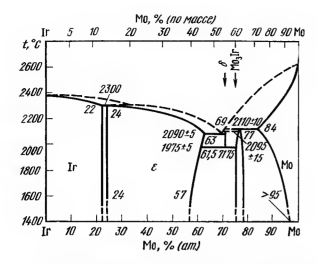


Рис. 5.143. Диаграмма состояния сплавов системы Ir-Mo

сильно зависит от температуры. Промежуточная є-фаза образуется по перитектической реакции при 2300 °C и 24 % (ат.) Мо. Она существует в широком интервале коицентраций от 24 до 57 % (ат.) Мо при 1600 °C. Кристаллическая структура є-фазы гексагональная типа Мд. В области существования в-фазы обнаружены две упорядоченные фазы: α-MoIr₃ и MoIr. α-MoIr₃ существует в интервале температур 1300---2290 °С и коицентраций 60—62 % (ат.) Іг при 2290 °С и 58—66 % (ат.) Ir при 1420°C. Она обладает кристаллической структурой типа MgCd₃ с восемью атомами в элементарной ячейке (см. табл. 5.21). Соединение МоІга имеет узкую область гомогенности, существует в интервале температур 1300—1610 °С и обладает ромбической решеткой типа MgCd с четырьмя атомами в элементарной ячейке (см. табл. 5.21). В области є-фазы предполагается два эвтектоидных превращения: (ε≠±α-MoIr₃+ +MoIr) и (є тМозІг+MoIr) при ~1420°С и 56 % (ат.) Іг и ~1400°С и 44 % (ат.) Іг соответственно, о-фаза образуется по перитектической реакции при 2095 °С и 71 % (ат.) Мо. Она существует в узком интервале концентраций и распадается эвтектоидио при 1975 °С. Она обладает тетрагональной решеткой типа в-U (см. табл. 5.21). Соединение ~Mo₃Ir также образуется по перитектической реакции при 2110 °С и 77 % (ат.) Мо и существует в интервале от 75 до 78 % (ат.) Мо. Оно имеет кубическую структуру типа Cr₃Si (см. табл. 5.21). В системе наблюдается эвтектическое взаимодействие о- и ε-фаз при 2080 °C и 69 % (ат.) Мо [332, 429].

Ir—W. Диаграмма состояния построена методами металлографического, рентгеновского и микроспектрального анализов измерения температур плавления и микротвердости фаз [332, 431]. Диаграммы качественно подобны, за исключением реакции образования твердого раствора на основе Ir. На рис. 5.144 приведена диаграмма состояния системы Ir — W по данным работы [431] (см. рис. 5.144, а). Она представляет собой сложную систему с двумя промежуточными фазами. Отмечается широкая область твердых растворов иа основе Ir: 22 % (ат.) W при 2560 °C и ~10 % (ат.) W при 1000 °C. По данным [332] (см.

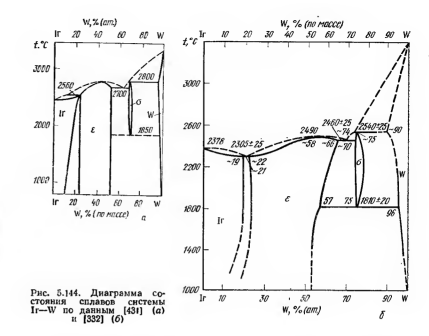
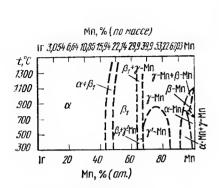


рис. 5.144, б) со стороны Iг наблюдается эвтектическое взаимодействие при 2305±25°С и 21% (ат.) W. Растворимость Iг в W невелика: 3% (ат.) при 2000°С и 1% (ат.) при 1000°С. Промежуточная ε-фаза плавится с открытым максимумом при температуре 2800±25°С и существует в интервале гомогенности от 23 до 52% (ат.) W. Микротвердость ε-фазы ~18500 МПа. В исследоваином интервале температур (до 1200°С) ε-фаза стабильна, имеет гексагональную структуру типа Мд (см. табл. 5.21). σ-фаза образуется по перитектической реакции при ~2800°С и 70% (ат.) W. Она существует в узком интервале коицентраций 69—71% (ат.) W и эвтектондио распадается при 1850°С. Микротвердость σ-фазы ~18500 МПа. Кристаллическая структура промежуточных фаз приведена в табл. 5.21. По данным работы [332], в системе иаблюдается также еще две упорядочениые фазы при температурах инже 1200°С: WIг и WIг₃. Кристаллическая структура их также приведена в табл. 5.21.

Ir-S, Se, Te. Имеются даниые о существовании четырех сульфилов: Ir_2S_3 , IrS, IrS_2 и $Ir_3S_8(IrS-3)$; трех селенидов: Ir_2Se_3 , $IrSe_2(IrSe_{1,9})$ и $IrSe^{-3}$; двух теллуридов: $IrTe_2$ и Ir_3Te_8 . Кристаллическая структура соединений приведена в табл. 5.22 [9, 332].

Взаимодействие иридия с элементами VII гриппы

Ir — Mn. Рентгенографическими и металлографическими исследованиями установлены границы фазовых областей в системе. Растворимость Мn в Ir 48 % (ат.) при 1350 °C и 41 % (ат.) при 650 °C. Максимальная растворимость Ir в γ-Mn составляет 32,5 % (ат.), β-Mn — 2,5 % (ат.), в α-Mn — 4,5 % (ат.). Промежуточная фаза β1 существует в интервале концентраций ~50—64 % (ат.) Мn и имеет примитивную тетрагональную решетку при температуре ниже 940 °C. При более высоких температурах существует модификация со структурой СsCl. В твердом рас-



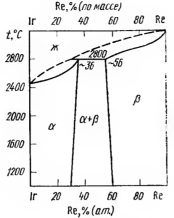


Рис. 5.145. Диаграмма состояния сплавов системы Ir—Mn

Рис. 5.146. Диаграмма состояния сплавов системы Ir-Re

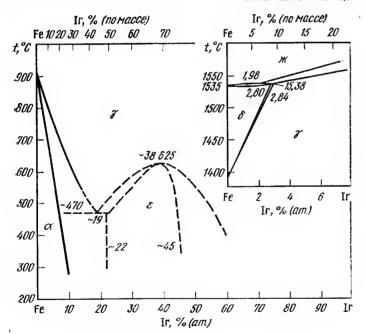


Рис. 5.147. Диаграмма состояния сплавов системы Ir-Fe

творе на основе γ -Мп при температурах ниже 900 °C вблизи состава Мп $_3$ Іг происходит упорядочение по типу Си $_3$ Аи (рис. 5.145) [9, 335]. Ir-Tc. В системе не обнаружено промежуточиых фаз. Растворимость Ir в Tc 70 % (ат.), Tc в Ir менее 25 % (ат.). Сплав с 25 % (ат.)

Тс двухфазеи [332].

Ir — Re. Диаграмма состояния системы построена методами измерения температур плавления, микроструктурного и рентгеноструктурного анализов (рис. 5.146) [9, 432]. Она представляет собой простую перитектическую диаграмму без промежуточных фаз. Растворимость Re в Ir 35 % (по массе) при температуре перитектики 2800 °С и 28 % при 1000 °С. Легирование Ir Re сопровождается значительным повышением твердости и уменьшением параметра решетки Ir. Растворимость Ir в Re ~40 % (по массе). Легирование Re Ir сопровождается уменьшением параметров решетки Re:

	а, им	С, ИМ	c/a	$V_{ m ar}$, им $^{ m s}$
Re-10 % Ir	0,27610	0,44314	1,6050	1,4638
Re-20 % Ir	0,27608	0 ,44052	1,5956	1,4548
Re-30 % Ir	0,27578	0,43865	1,5006	1,4456
Re-40 % Ir	0,27545	0, 437 39	1,5879	1,4382

Взаимодействие иридия с элементами VIII группы

Ir-Fe. Для системы были установлены границы фазовых областей (рис. 5.147) [9, 332]: γ -Fe и Ir образуют непрерывный ряд твердых растворов. Промежуточная ϵ -фаза образуется при температуре ниже \sim 625 °C, интервал гомогениости этой фазы трудно установить из-за малой скорости образования. При 400 °C ϵ -фаза существует в интервале от 55 до 78 % (ат.) Fe. По мере увеличения содержания Fe параметры решетки ϵ -фазы уменьшаются от a=0,265, c=0,429 им до a=0,258, c=0,415 им. Увеличение содержания Ir в Fe приводит к стабилизации аустенита относительно γ/ϵ -превращения и активации, γ/ϵ -превращения [433].

Ir—Co. Известио, что Ir с β-Со образуют иепрерывный ряд твердых растворов с минимумом на гипотетических кривых ликвидуса и солидуса. Граница β-области лежит между 25 и 50 % (ат.)

Со (рис. 5.148) [9, 335].

Ir--Ni. Система исследована во всем питервале коицеитраций методами измерения параметров решетки, удельной электронной теплоемкости, магиитной восприимчивости и температуры Дебая. Установлено, что в системе образуется непрерывный ряд твердых растворов во всем интервале температур и концентраций. В работе [435] подтверждено отсутствие в сплавах второй фазы или фазы со сверхструктурой в интервале концентраций от 25 до 97 % (ат.) Ni. Период решетки всех сплавов имеет небольшое положительное отклонение от закона Вегарда. Диаграммы состояния систем Ir с Ru. Os и Rh приведены выше [434].

Ir—Pd [335, 351]. Диаграмма состояния системы исследовалась неоднократно. По данным работ [436], сплавы системы кристаллизуются с образованием непрерывных рядов твердых рас-

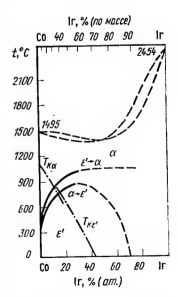


Рис. 5.148. Диаграмма состояния сплавов системы Іг-Со

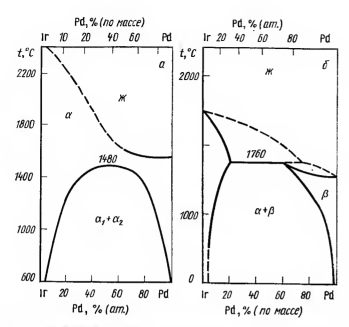


Рис. 5.149. Диаграмма состояния сплавов системы Ir-Pd по данным [436] (a) и [437] (б)

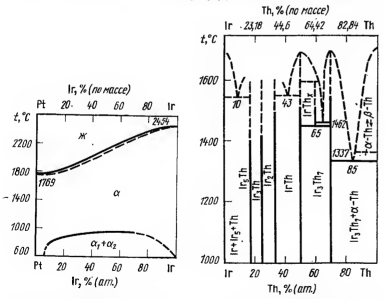


Рис. 5.150. Диаграмма состояния сплавов системы Iт—Pt.

Рис. 5.151. Диаграмма состояния сплавов системы Ir—Th

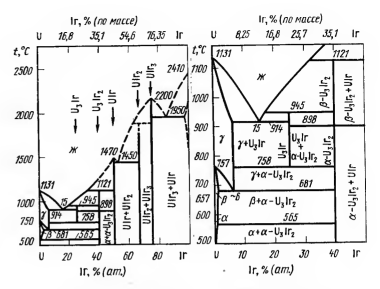


Рис. 5.152. Диаграмма состояния сплавов системы Ir-U

творов. При понижении температуры ииже 1500 °C в системе наблюдался распад твердых растворов. Двухфазиая область при низких температурах заинмает большую часть днаграммы (рис. 5.149, а). По данным [437], днаграмма состояния системы представляет простую днаграмму состояния перитектического типа без промежуточных фаз (рис. 5.149, б). Максимальная растворимость Pd в Ir ~17 % (по массе) [25 % (ат.)], Ir в Pd 38 % (по массе) [25 % (ат.)]. Наблюдается сильная температурная зависимость взаимной растворимости компонентов, которая сопровождается заметным изменением твердости, прочиости и удельного электросопротивления [438]. Двухфазиая область (Pd+Ir) при 700 °C простирается от 5 до 81 % (по массе) Ir.

Ir—Pt. Сплавы системы кристаллизуются с образованием иепрерывных рядов твердых растворов. При поиижении температуры наблюдается распад твердых растворов (рис. 5.150). Критическая точка распала 845°C 19. 3321.

Взаимодействие иридия с актиноидами

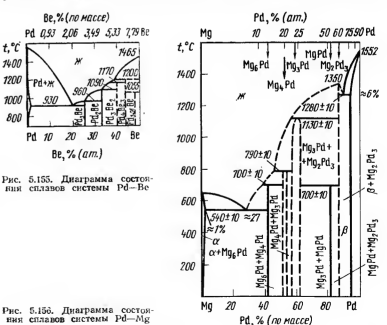
Вышмосентые интелемам петаллографического и рентгеновского анализов сплавов системы установлено, что в интервале температур $1000-1600\,^{\circ}$ С существует шесть промежуточных фаз (рис. 5.151). Соединения ThIr₅, ThIr₂, ThIr и Th₇Ir₃ плавятся конгруэнтно при температурах >1500 $^{\circ}$ С, а \sim ThIr₃ и ThIr_x [\sim 60 % (ат.) Th] образуются по перитектическим реакциям. При $1462\,^{\circ}$ С ThIr₄ эвтектоидно распадается. В системе наблюдаются пять эвтектических взаимодействий: (Ir+IrTh₅), (\sim ThIr₃+ThIr₂) и (ThIr₂+ThIr) обнаружены при 10,23 я 43 % (ат.) Тh (температура этих эвтектик выше $1500\,^{\circ}$ С), (ThIr_x+Th₇Ir₃) и (Th₇Ir₃+Th) при 65 и $85\,^{\circ}$ % (ат.) Тh и 1462 и $1337\,^{\circ}$ С соответственно. Растворимость компонентов не определялась [9, 332, 430].

Ir — U. Система исследовалась методами термического, микроструктурного и рентгеновского анализов. Диаграмма состояния системы жарактеризуется иебольшой взаимной растворимостью компонентов с

КРИСТАЛЛИЧЕСКИЕ СТРУКТУРЫ СОЕДИНЕНИЙ В СИСТЕМЕ LI—Pd [440, 442]

Соединение	Тип структуры	Периоды решетки, мм
LiPd ₇	Kyő., LiPt ₇	$a = 0.7713 \div 0.7730$
LiPd ₂	Гекс. (?)	a=0.3836, $c=0.4336$, $a/c=1.13$
LiPd	Гекс., LiRh	$a=0.27406\div0.27673$,
		$c = 0.4280 \div 0.41306$, $a/c = 1.56 \div 1.49$
LiPd	Kyб., CsCl	a=0.2977 (0.2986)
Li ₃ Pd ₂	Ky6., CsCl (?)	a=0.2972
Li ₂ Pd	Гекс., АІВ2	$a=0.4222\div0.4241, c=0.2724\div$
1.14. 4		$\div 0.2740, a/c = 0.65$
LiPd	Куб., ВiF₃	a=0.6187
Li ₁₅ Pd ₄	Kyő., Cu ₁₅ Si ₄	$a=1.0697 \div 1.0676$
Li _x Pd	Куб.	$a=1,9009 \div 1,9347$

РА — Си. По данным многочисленных работ, сплавы кристаллизуются с образованием непрерывных рядов твердых растворов во всем интервале концентраций (рис. 5.154) [9, 351]. Аналнз литературных данных, проведенный в работе [351], позволил считать, что в системе при низких температурах существуют две упорядоченные фазы, близ-



пятью интерметаллическими соединениями (рис. 5.152) [9, 439]. Максимальная растворимость U в Ir $3\,\%$ (ат.) при $1950\,^{\circ}$ С, Ir в γ -, β - и α -U 5.5; 0.4 и $0.3\,\%$ (ат.) соответственно. Соединения UIr $_3$ и UIr плавятся конгруэнтно при 2000 и $1470\,^{\circ}$ С соответственно. UIr $_2$, U_3 Ir $_2$ и U_3 Ir образуются по перитектнческим реакциям при температурах >1850, 1121 и $945\,^{\circ}$ С. Предполагается, что соединение U_3 Ir $_2$ имеет полиморфное превращение при $898\,^{\circ}$ С. Соединение U_3 Ir эвтектоидно распадается при температуре $758\,^{\circ}$ С. В системе наблюдаются три эвтектнки: (Ir+UIr $_3$), (UIr $_2$ +UIr) и (U $_3$ Ir+ γ -U) при 1950, 1450 и $914\,^{\circ}$ С соответственно. Ir понижает температуру превращения γ/β до $681\,^{\circ}$ С, β/α до $565\,^{\circ}$ С.

Ir-Pu. Реитгеновским анализом сплавов в системе обнаружены трн соединения: $PuIr_2$, $\sim Pu_5Ir_3$, $\sim Pu_5Ir_4$. Установлено, что Pu_5Ir_4 изоструктурно соединению Pu_5Rh_4 , а $Pu_5Ir_3-Pu_5Ru_3$ и Pu_5Os_3 . Заметной растворимости Ir в ε - и δ -Pu не обнаружено, растворимость Pu в Ir при $1000\,^{\circ}$ C составляет $0.1\,\%$ 19, 3511.

5.7. Двойные диаграммы состояния палладия

Взаимодействие палладия с элементами І группы

Рd — Li. Диаграмма состояния системы построена методами днфференциально-термического анализа (ДТА), микроструктурного и рентгеноструктурного анализов, измерения магнитных свойств и приведенз на рис. 5.153 [9, 440, 442]. Методами ДТА и микроструктурного анализа в системе обнаружено восемь промежуточных фаз, однако существованне Li₃Pd и Li₃Pd не было подтверждено рентгенографически. Кристаллическая структура соединений приведена в табл. 5.23. Исследованы магнитные свойства сплавов [9]. Магнитная восприимчивость большинства сплавов положительна, но при содержании 40—50 % (ат.) Pd магнитная восприимчивость при комиатной температуре ~0. Сверхпроводимость сплавов, богатых Pd, не превышала 1,5 К.

Pd — Na. Максимальное понижение температуры плавлення натрия на 0,4 °C достнгается при содержании в нем 0,62 % (ат.) или

2,8 % (по массе) Pd [9, 351].

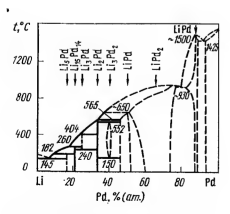


Рис. 5.153. Диаграмма состояния сплавов системы Pd—Li

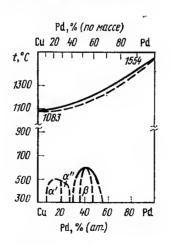


Рис. 5.154. Диаграмма состояния сплавов системы Pd—Си

кие к стехиометрическим составам PdCu и PdCu₃. В интервале концентраций 10—25 % (ат.) Рd наблюдалось образование тетрагональной структуры, основой для которой является субструктурная ячейка типа СизАи. Полностью упорядоченная фаза имеет тетрагональную решетку: a=0.5826, c=0.7328 им, с 20 атомами на элементарную ячейку. Упорядочение наблюдается в интервале концентрации 30-50 % (ат.) Pd и связано с образованием кубической структуры типа CsCl. Упорядоченная фаза PdCu имеет a=0.2973 нм [404]. Свойства сплавов Pd—Cu в закаленном состоянии с температур выше точек превращения изменяются по кривым, характерным для непрерывных рядов твердых растворов. В этом состоянии все сплавы прекрасно обрабатываются давленисм вхолодную. Коррозионная стойкость сплавов понижается с увеличением концентрации Си. Изменение степени порядка в сплавах приводит к изменению удельной теплоемкости при низких температурах и дебаевской температуры [443], электрических и химических свойств [444, 445]. Взаимодействие палладия с элементами II группы

Ра — Ве. Диаграмма состояния до 50 % Ве (рис. 5.155) [351] построена методами термического и микроструктурного анализов. Растворимость Ве в Ра составляет 0,6—1,0 % (ат.) [0,05—0,09 % (по массе)] при 950 °С и менее 0,6 % (ат.) при 400 °С. Растворимость Ра в Ве, по данным изменения периодов решетки и микроскопического анализа, составляет при 1200 °С 3,2 % (ат.) [28 % (по массе)], при 1000 °С 1,4 % (ат.) [434], при 800 °С 0,9 % (ат.) [391], при 600 °С 0,7 % (ат.) [7,7 % (по массе)]. На бериллиевой стороие диаграммы установлено существование соединений Ве₅Ра и Ве₁₂Ра. Соединение ВеРа обладает кубической структурой типа СsCl (В2) с а=0,2819 нм. Структура соединения Вс₅Ра аналогична структуре Лавес-фазы типа МgСu₂ (С15) с а=0,5994 нм. Ве₁₂Ра обладает тетрагональной структурой с перио-

дами решетки a=0.7271; c=0.4251 нм; c/a=0.585.

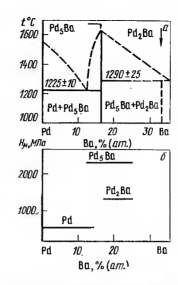
Рd — Mg. Диаграмма состояния построена методами термического, микроструктуриого рентгеновского, фазового анализов измерения твердости и микротвердости фаз (рис.5.156) [351]. Растворимость Mg в Рd ~20 % (ат.) при температуре эвтектики; растворимость Рd в Mg не превышает 0,21 % (ат.) [1 % (по массе)] при температуре эвтектики и 0,12 % (ат.) [0,55 % (по массе)] при комнатной температуре. Эвтектические превращения в системе наблюдаются при температурах 540 и 1280 °C и 7,86 % (ат.) [27 % (по массе)] и 61—62 % (ат.) [88—89 %

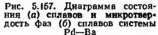
(по массе) Р соответственно.

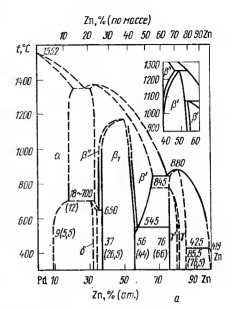
Кристаллическая структура некоторых промежуточных фаз приведсна нижс: MgPd обладает кубической структурой типа CsC1 (B2) с a=0,316 нм; Mg_{0.9}Pd_{1,1}— примитивиой тетрагоиальной решеткой типа AuCu(L1₀) с a=0,302; c=0,341 нм; c/a=1,13; Mg₆Pd — кубической структурой с a=1,00 нм. Легирование Pd Mg сопровождается упрочнением его и повышением удельного электросопротналения до 50 мкОм·см при 8 % (по массе) Mg и уменьшением плотности на 25—30 %. Добавка Pd к Mg до 6 % (по массе) повышает его механические характеристнки и прочиость последнего при 300 °C. Легирование Mg Pd до 0,5 % (по массе) сопровождается небольшим снижением упругих свойств и коэффициента линейного теплового расширения.

Pd — Ca. Известно о существовании соединения $CaPd_2$ — Лавесфазы со структурой типа $MdCu_2$ (C15) с a=0.7953 нм [9, 351]; PdCa со структурой типа CsC1 с a=0.3515 нм [451] или 0.93522 нм [452].

Pd — Sr. Микроскопическими и рентгеноструктуриыми исследованиями системы обнаружены конгруэнтно плавящиеся соединения $SrPd_5$ и $SrPd_2$, между которыми образуется эвтектика [9, 351]. Кристаллическая структура фазы $SrPd_5$ типа $CaCu_5$, a=0,5261, c=0,4058 нм; фазы $SrPd_2$ — фазы Jabeca типа $MgCu_2$, a=0,7826 нм. Соединение







t, °C 900 Pd. Zn₃ Pd. Zn₄ Pd. Zn₄ Pd. Zn₂ Pd. Zn

Рис. 5.158. Днаграмма состояния сплавов системы Рd—Zn по Кестеру (а) и часть днаграммы состояния в области существования Рd₂Zn₃ (б)

SrPd обладает структурой CrB с периодами a=0,419, b=1,131, c=

=0,452 HM [452].

Pd — Ba. Диаграмма состояния построена методами термического, микроструктурного и рентгеноструктурного анализов, измерения твердости и микротвердости фаз, удельного электросопротивления (рис. 5.157) до 33 % (ат.) Ва [9, 351]. Кристаллическая структура соединений: $BaPd_5$ типа $CaCu_5$ с a=0,5494, c=0,4344 нм; $BaPd_2$ типа $MgCu_2$ с a=0,7953 нм. По данным работы [453], соединение $BaPd_5$ образуется по перитектике при температуре 1260 °C. Соединение $BaPd_5$ так же, как и SrPd, обладает структурой типа CrB с a=0,435, b=1,179, c=0,468 нм [452].

Pd — Zn. Днаграмма состояния (рис. 5.158) [351] построена методами микроструктурного, рентгеноструктурного и термического анализов. Растворимость Zn в Pd ~18 % (ат.) при 780 °C и ~9 % (ат.) при 530 °C. Растворимость Pd в Zn иезначительная. Кристаллическая

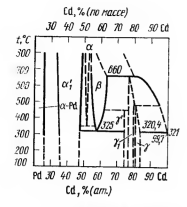


Рис. 5.159. Диаграмма состояния сплавов системы Pd—Cd

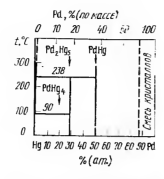
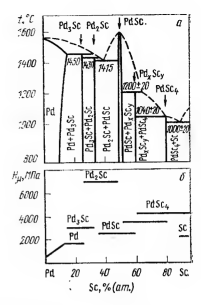


Рис. 5.160. Ориентировочиая диаграмма состояния сплавов системы Pd—Hg

структура фаз: фазы в' и в" имеют после закалки одинаковую кубическую структуру типа CsCi (B2) с периодами a=0.304 им при содержании 60,5% (ат.) и a=0,305 нм при содержании цинка 32,534.6 % (ат.), фаза β_1 изоструктурна соединению СиАи ($L1_0$) с a==0,413 HM, c/a=0,810 при 44,5 % (ат.) Zп и с a=0,409 HM, c/a=0,81 прн 52,2 % (ат.) Zn. Изучена структуриая и термодинамическая стабильность фаз β' и β_1 . Высокая стабильность их связывается с переходом электронов от атомов Zn на d-уровень атомов Pd, наличие при этом нопной составляющей обеспечивает стабильность структур В2 и L10 в этой системе [454-457]. Уточнение диаграммы состояния в области концентраций 50-82 % (ат.) Ипприведено на рис. 5.158. б по данным работы [458]. По перитектондной реакции при 530±10°C образуется соединение PdZn₂, обладающее орторомбической С-центрированной структурой с a=0.7525, b=0.7363, c=1.2307 нм с 16 атомамн . Pd и 32 атомами Zn в элементарной ячейке. у-фаза включает идеальный состав Pd₅Zn₂₁, равный 80,8 % (ат.) [70,02 % (по массе) Zn], обладает структурой γ -латуни с периодами решетки a=0,907 нм прн 83 % (ат.) Zn: a=0.902 нм у границы у-фазы со стороны Zn и a==0,911 нм при 81,6 % (ат.) Zn; η-фаза имеет гексагональную решетку c c/a = 1.55.

Pd-Cd. Диаграмма состояния (рис. 5.159) построена методами термического, микроструктурного и рентгеноструктурного анализов. Растворимость Cd в Pd на основании измерения параметров решетки составляет 27% (ат.), растворимость Pd в Cd незначительна. По данным работы [459] растворимость Cd в Pd при 1150°C составляет 29,2% (ат.), при 1140°C 28% (ат.), при 900°C 26,8% (ат.). Период решетки твердого раствора возрастает с 0,3892 нм для нелегированного Pd до 0,3978 нм при содержании 26,8% (ат.) Cd. Кристаллическая структура промежуточных фаз: α' имеет тетрагональную решетку типа CuAu ($L1_0$) с a=0,228, c=0,362 нм, c/a=0,845 при 49% (ат.) Cd; $a=0,422\div0,427$ нм, $c/a=0,85\div0,84$ в интервале концентраций 39,7—46% (ат.) Cd [459]. β -фаза имеет о. ц. к. решетку с a=0,325 нм прн 58,8% (ат.) Cd γ -фаза в области гомогенности 80,7—83,3% (ат.) Cd с кристаллической структурой γ -латуни имеет a=0,996 вм прн 82,5% (ат.) Cd. γ -фаза в области гомогенности 77—80% (ат.) Cd

Рис. 5.161. Диаграмма состояння (а) сплавов и микротверлость (б) фаз сплавов системы Pd—Sc



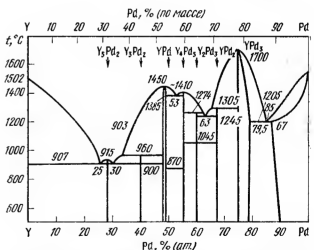


Рис. 5.162. Днаграмма состояння сплавов системы Pd-Y

имеет болсе низкую симметрию с a=0,993 нм при 78 % (ат.) Сd. Еще одну моднфикацию представляет фаза γ' . Границы фазовых областей в снстемс были определены рентгенографически и подтверждены измерениями магнитной восприимчивости. При легирующей добавки: повышение твердости на 49 МПа, временного сопротивления на 28 МПа, удельного

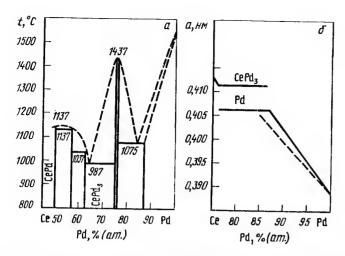
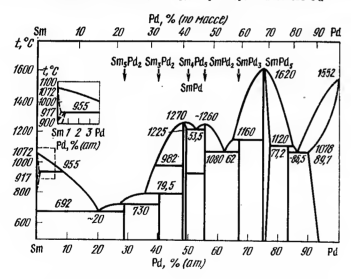


Рис. 5.163. Диаграмма состояния (а) сплавов системы Pd—Се и изменение параметров решетки (б) твердых растворов на основе Pd

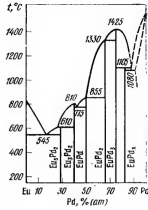


Рнс. 5.164. Диаграмма состояния сплавов системы Pd-Sm

электросопротивления на 1,34·10⁻⁸ Ом·м, падение величины температурного коэффициента на 0,67·10⁻³, абсолютной т. э. д. с. на 0,8 мкВ. Сплавы Pd с Cd в области твердого раствора технологичны и хорощо обрабатываются вхолодную.

Рd — Hd. Ориентировочная днаграмма состояния системы Pd — Hg (рис. 5.160) приведена по данным [460]. Подтверждено существование соединений Pd₅Hg₂, PdHg₄, PdHg, образующихся, вероятно, по пери-

Рнс. 5.165. Диаграмма состояния сплавов системы Pd—Eu



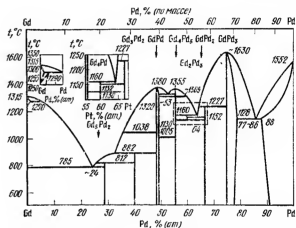


Рис. 5.166. Днаграмма состояния сплавов системы Pd—Gd

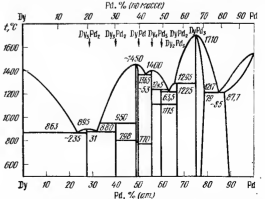


Рис. 5.167. Диаграмма состояния сплавов системы Pd-Dy

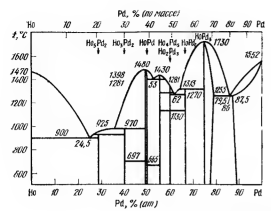


Рис. 5.168. Диаграмма состояния силавов системы Рd—Но

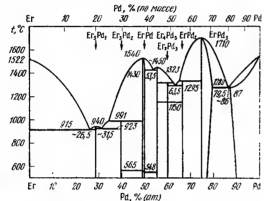


Рис. 5.169. Днаграмма состояния сплавов системы Pd—Er

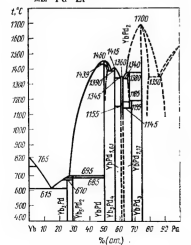


Рис. 5.170. Диаграмма состояния сплавов системы Pd—Yb

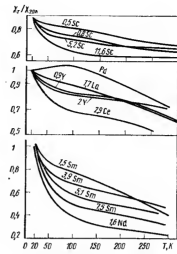


Рис. 5.171. Относительная магнитная воспримчивость сплавов Рd— РЗМ. % (по массе), в интервале температур 4,2—300 К

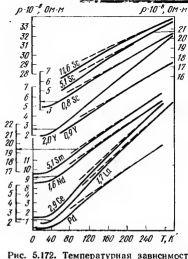
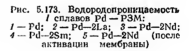
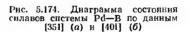
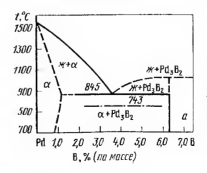
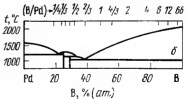


Рис. 5.172. Температурная зависимость электросопротивления сплавов Pd— P3M, % (по массе)









ВЗАИМОДЕЙСТВИЕ ПАЛЛАДИЯ С РЗМ [9, 452, 461, 463, 467]

			Соедине	ния RPd ₃
Легнрующий элемент	Раствори- мость в Рd, % (ат.)		t образования. °С	параметры ре- шетки, мм
Sc	15	1450	1450	0,3981
Ÿ	13	1205	1700	0,4068
Ĺa	1,5	1130		0,4235
Ce	13	1075	1437	0,4114
Pr	\ <u>_</u>	_	_	0,4130
Ñd	1,5	1150	_	0,4130
Sm	10,3	1078	162 0	0,4110
Eu	10	1080	1425	0,40869
Gd	12	1128	1630	0,40813
Tb		_	_	0,4069
Dy	12,3	1217	1710	0,4076
Ho	12,5	1255	1730	0,4064
Er	13	1280	1710	0,4056
Yb	16,5	1350	1700	0,4054
Lu	1 -	_		0,4028

Примечание. Все соединення RPd_3 нмеют кристаллическую структуру типа $AuCu_3$ и плавятся конгрузитию, за нсключением соединення $SmPd_3$, которое образуется по перитектической реакцин.

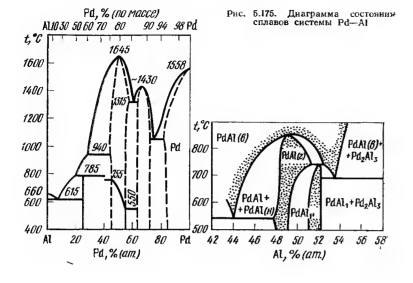
ТАБЛИЦА 5.25 КРИСТАЛЛИЧЕСКАЯ СТРУКТУРА ПРОМЕЖУТОЧНЫХ ФАЗ В СИСТЕМАХ ПАЛЛАДИЯ С РЗМ [9, 452, 461—464, 469, 470]

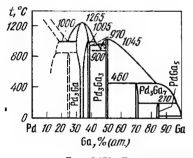
		Пе	риоды реше:	TKII, IIM
Соединение	Тип структуры	а	ь	c
Sm ₁₀ Pd ₂ EuPd ₂ Y ₃ Pd ₄ La ₃ Pd ₄ Ce ₃ Pd ₄ Pr ₃ Pd ₄ Nd ₃ Pd ₄ Sm ₃ Pd ₄ Gd ₃ Pd ₄ Tb ₃ Pd ₄ Dy ₃ Pd ₄ Ho ₃ Pd ₄ Er ₃ Pd ₄	(Sm ₁₀ Pd ₂) MgCu ₂ Pu ₃ Pd ₄	2,4853 0,7458 1,3147 1,3860 1,3595 1,3541 1,3387 1,3265 1,3178 1,3131 1,3070 1,3000 1,2946	0,5765 	1,6509 0,5697 0,58948 0,5824 0,5804 0,5790 0,5758 0,5738 0,5708 0,5690 0,5677 0,5657
Yb ₃ Pd ₄ Lu ₃ Pd ₄ SmPd (H) GdPd (H) DyPd	Pu ₃ Pd ₄ Pu ₃ Pd ₄ Pu ₃ Pd ₄ C ₁ B CrB CsCe	1,2940 1,2900 1,2870 0,377 0,373 0,3486	1,065 1,060	0,5654 0,5642 0,456 0,455

Coornania		Пе	риоды реше	тки, им
Соединение	Тип структуры	а	b	с
Соединение HoPd ErPd PdTm PdLu EuPd YbPd YsPd2 GdsPd2 DysPd2 HosPd2 ErsPd2 ErsPd2 LasSPd2 CesPd2 DysPd2 DysPd2	CsCe CsCe CsCe CsCe CsCe CsCe CsCe CsB CsCe CsB CsCu Er ₃ Ni ₂ Si ₂ U ₃ Si ₂ U ₃ Si ₂ U ₃ Si ₂ U ₃ Er ₃ Ni ₂ Dy ₅ Pd ₂ Dy ₅ Pd ₂	a 0,3467 0,3455 0,344 0,342 0,4097 0,3447 0,8750 0,767 0,7718 0,7670 0,9204 0,9096 0,8981 0,961 0,958	1,1121 	
$Ho_5Pd_2 \\ Er_5Pd_2 \\ Eu_5Pd_2 \\ Eu_5Pd_2 \\ Yb_5Pd_2 \\ Pd_2Tb_5 \\ Y_3Pd$	$\begin{array}{c} Dy_5Pd_2\\ Dy_5Pd_2\\ Mn_5C_2\\ Mn_5C_2\\ Dy_5Pd_2\\ Fe_3C \end{array}$	0,945 0,944 1,7299 1,6321 0,960 0,7664	0,6985 0,6550 - 0,9678	1,335 1,336 0,7919 0,7680 1,358 0,6500

Примечание. Периоды решетки иекоторых соединений имеют координату β : $Sm_{10}Pd_2-90.88^\circ$; $Eu_5Pd_2-97^\circ15'$; $Yb_5Pd_2-97^\circ32'$.

0	Парад	метры решет	гки, им	м	
Соединение	а	С	c/a	$^{M}_{B}$	θ ^{κ,} Κ
La ₇ Pd ₃	1,0388	0,6552	0,631	-	
Ce ₇ Pd ₃	1,0212	0,6433	0,630	2,31	29
Pr ₇ Pd.;	1,0167	0,6384	0,628	3,39	30
Nd ₇ Pd ₃	1,0113	0,6362	0.629	3,34	49
Sm ₇ Pd ₈	1,0014	0,6301	0,629	_	_
$\mathrm{Gd_3Pd_3}$	0,9980	0,6276	0,629	_	_





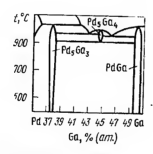


Рис. 5.176. Диаграмма состояния сплавов системы Pd-Ga

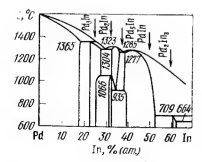


Рис. 5.177. Диаграмма состояния симавов системы Pd--In

Ней элемент % (по массе) % (ат.) с Ра — 1552 0,3883	HV. GB. MITA	χ· 10°	Ом·м
Pd 1559 0 3883	_ _		
1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1		5,68	9,9
Sc 0,22 0,5 1550 0,3884 8	800 270	4,92	10,7
0,61 0,8 1545 0,3885 10	020 286	_	_
2,36 5,2 1525 0,3895 18	500 434	1,88	21,1
	800 448	1,00	34,9
Y 0,49 0,6 1540 0,3890 1	130 387	4,78	10,6
	110 540	4,28	10,8
	430 704	4,00	15,2
La 2 1,54 — 1	100	4,1	14,8
	850		12,6
	530 316	3,02	15,7
	560 433	1,88	55,6
	190 490	-	
Nd 2,2 1,5 1450 — -	· 372	5,28	17,8
	570 597	4,08	14,8
	390 862	2,97	22,9
	490 877	2,88	26,2
10,6 7,5 1260 0,3960 29	920 934	2,20	35,7

тектнческим реакциям. Кристаллическая структура промежуточных фаз: при содержании 27,7 и 32 % (ат.) Рd обиаружено существование фазы со структурой, близкой к структуре γ -латуни, в интервале кончентраций 35,9—39,8 % (ат.) Рd наряду с γ -фазой наблюдается еще одна фаза со структурой, похожей на структуру соединения PtZn₂. PdHg обладает структурой типа CuAu ($L1_0$) с a=0,4284 нм, c/a==0,862; Pd₅Hg₂— тетрагональной структурой с a=0,946₃, c=0,303₁ нм, c/a=0,320₃.

Взаимодействие палладия с элементами III группы

Взаимодействие Pd со Sc, Y и P3M рассмотрено иа основании работ [9, 314, 315, 461—476]. Известные диаграммы состояния, построениые методами термического, микроструктурного и рентгеновского анализов, измерения некоторых свойств, приведены на рис. 5.161—5.170. Кристаллическая структура промежуточных фаз и иекоторые свойства их приведены в табл. 5.24—5.26. Влияние легирования иа структуру и изменение физических свойств Pd в области твердых растворов приведено в табл. 5.27. На рис. 5.171—5.173 приведены температурные зависимости изменения электросопротивления, магиитной восприимивости и водородопроинидаемостн от содержания легирующего элемента. В табл. 5.24 приведены также растворимости РЗМ в Pd и температуры эвтектнческих превращений со стороны Pd.

Pd — B. Ориентнровочная диаграмма состояния Pd—B до 7 % (по массе), или 42 % (ат.) В приведена на рис. 5.174, а. Установлено, что сплавы, содержащие до 0,75 % (по массе), или 7 % (ат.) В, однофазны. Используя опубликованные экспериментальные данные по диаграмме состояния систем В с элементами аналогами Pd, расположение его

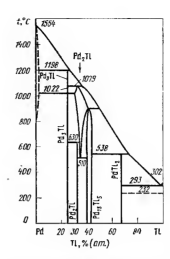
ТАБЛИЦА 5.28 КРИСТАЛЛИЧЕСКАЯ СТРУКТУРА ПРОМЕЖУТОЧНЫХ ФАЗ В СИСТЕМАХ ПАЛЛАДИЯ С ЭЛЕМЕНТАМИ ЦІВ ПОЛГРУППЫ

Соединение	Тип структуры	Параметры решетки, им
Pd _s B ₂	Гекс.	a-0.648 a-0.240 at 0.500
Pd ₂ Al	Ni ₂ Si	a=0,648, c=0,342, c/a=0,529 a=0,7760, b=0,5404
Pd ₅ Al ₃	Rh ₅ Ge ₃	a=1,039, b=0,534, c=0,402
PdAl (B)	CsC1	a=0.3043
PdAl (H)	Гекс.	a = 0.3951, c = 0.5603
PdAl	Монокл.	a=0.968, b=1.514, c=0.524,
		α , α , β =78.90°
PdAl (H)	Гекс.	a=1,5659, c=0,5251
Pd ₂ Al ₃	»	a = 0.421, c = 0.509
PdAl ₃	Ромб.	a=0.7071, b=0.7516, c=0.5077
Pd ₂ Ga	Ni ₂ Si	a=0.7798, b=0.5482, c=0.4056
Pd ₅ Ga ₃	Rh ₅ Ge ₈	a=1,049, b=0,541
Pd ₅ Ga ₂	NiSi ₂	a=1,8369, b=0,5485, c=0,4083
PdGa	FeSi	a=0,488, c=0,402
PdGa ₅	Тетр.	a = 0.6448, c = 1,0003
Pd₃In	» ·	a=0,406, c=0,379
Pd₂In	Ni ₂ Si	a=0,822, b=0,560, c=0,421
PdIn	CsCe	a=0.325
Pd₂ln₃	Ni ₂ Al ₃	a=0,452, c=0,549
PdIn ₃	Деформнрованная	a = 0.942
	у-латунь	4,0 1.2
Pd₀In₃	Řh ₅ Ge _a	a=1,100, b=0,559, c=0,423
Pd₃Tl	TiAl ₃ (H)	a = 0.4146, c = 0.7497
	ZrAl ₃	a=0.4146, c=1.5274
Pd₂Tl	Ni ₂ In (B)	a=0,453, c=0,566
	Ni₂Si (H)	a=0.8244, c=0.50726
Pd ₁₃ Tl ₉	Pd ₁₃ Tl ₉	a=0.895, c=0.562
$PdTl_2$	CuAl ₂	$\dot{a} = 0,6707, c = 0,5743$

Примечание. В, Н — высоко- и инзкотемпературная модификации соответственио.

в периодической системе и логику фазовых равновесий, авторы работы

[401] предложили диаграмму состояния Pd—В (рис. 5.174, б). Pd—Al, Pd—Ga, Pd—In, Pd—Tl [335]. Диаграммы состояния системы Pd—Al, Pd—Ga, Pd—In, Pd—Tl построены методами термического, микроструктурного и рентгеноструктурного анализов (рис. 5.175-5.178). Они представляют сложные системы с большим числом (от 4 до 8) химических соединений. Кристаллическая структура соединений приведена в табл. 5.28. Растворимость Рd в Al, Ga, In незначительна. Максимальная растворимость Al в Pd ~16-18% (ат.), Ga ~18% (ат.), In ~20—21% (ат.), TI ~2% (ат.). Во всех системах отмечается заметная температурная зависимость растворимости элементов в Рd. Влияние легирующих добавок Al, Ga и In на твердость и удельное электросопротивление Pd в области твердых растворов приведено в табл. 5.29. Ход кривых типичен для твердых растворов.



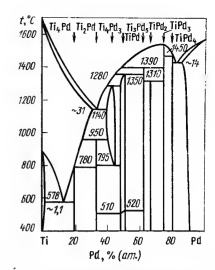


Рис. 5.178. Диаграмма состояния сплавов системы Pd-Tl

Рис. 5.179. Диаграмма состояния сплавов системы Pd-T1

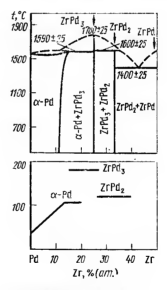


Рис. 5.180. Диаграмма состояния сплавов системы Pd-Zr

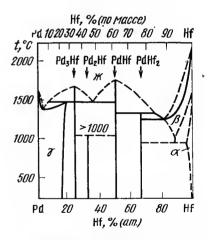


Рис. 5.181. Диаграмма состояния сплавов системы Pd--Hf

Представляют интерес широкие области твердых растворов со структурой CsCe на основе соединений эквиатомного состава в системах Pd—Al и Pd—In. Соединение PdAl по мере понижения температуры претерпевает полиморфное превращение (см. рис. 5.175, б). Со-

ТВЕРДОСТЬ И УДЕЛЬНОЕ ЭЛЕКТРОСОПРОТИВЛЕНИЕ СПЛАВОВ ПАЛЛАДИЯ С АЛЮМИНИЕМ, ГАЛЛИЕМ И ИНЛИЕМ

_	Содержани	е элемента		ρ·10-8,	Ом • м,	T,K.C.
Легирую- щий	%		HV. МПа	при <i>t</i>	, °C	$\alpha \cdot 10^{-3}$
элемент	% (ат.)	(по массе)		25	100	град
A1	9	0,52	720	16,0	19,0	2,6
711	2 5	1,31	830	16,8	19,8	2,7
	10	2,73	1320	44,7	46,8	0,7
_	15	4,27	2570	61,4	63,4	0,4
Ga	3,5	2 5	72 0	21,8	24,7	1,8
	9	5	800	23,9	26,7	1,5
	12	1,7	1200	38,4	40,5	0,7
	15 18	10	2290	51,4	52,9	0,4
In	1.87	12	2770 680	68,0 19.4	70,4	0,4
*11	4,62	2 5	950	24,5	21,7 26,5	1,6 1,2
	9,4	10	1000	33,9	36,9	1,2
	14,2	15	1140	42,1	43,6	0,4
					''-	

единение PdIп имеет широкую область гомогенности и стабильно в широком интервале температур [480—485]. Уникальной особенностью этого соединення, обладающего кристаллической структурой в-латуни, является его специфическая окраска, связанная с намененнем порога поглощения при легировании Pd In [486, 487]. Некоторые свойства соединення PdIn в области гомогенности приведены в табл. 5.30. Взаимодействие палладия с элементами IV группы

Pd-Ti [9, 351, 489]. Днаграмма состояння системы (рис. 5.179) приведена по данным работы [9]. Кристаллическая структура соединений

ТАБЛИЦА 5.30

ФАЗОВЫЙ СОСТАВ И СВОИСТВА СПЛАВОВ Pd-In

Содержа	анне Іп				Т.к.л.р.	
% (по массе)	% (at.)	Фазовый сос- тав	Цвет	HV. МПа	α·10—, град—, (500— 700°С)	о · 10
0 26,4 35,0 39,3 42,0 44,0 52,1 55,0 60,0	0 25 33,3 37,5 40,8 42,1 50,0 53,1 57,1	Pd Pd ₃ In Pd ₂ In Pd ₂ In Pdln PdIn PdIn PdIn PdIn PdIn PdIn PdIn PdI	Серебристо-белый Серый Светло-желтый Желтый Золотой » Сиреневый » Серо-сиреневый	400 1600 2600 2500 2400 1750 2500	20,7 13,5 17,8 16,6 21,4 24,0 18,1 20,6 14,3	9,6 15,9 12,9 19,0 23,0 23,0 13,0 21,6 21,0

КРИСТАЛЛИЧЕСКИЕ СТРУКТУРЫ ПРОМЕЖУТОЧНЫХ ФАЗ В СИСТЕМАХ ПАЛЛАДИЯ С ПЕРЕХОДНЫМИ МЕТАЛЛАМИ IV—V ГРУПП

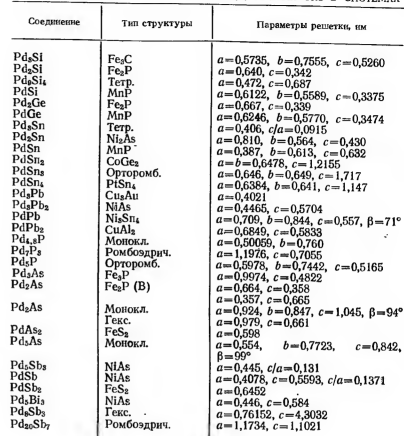
Соединение	Тип структуры	Параметры решетки, им		
TiPd4	Cu ₃ Au	a=0.3985		
TiPd ₃	TiNis	a = 0.548, c = 0.8976		
TiPd ₂	MoSi ₂	a = 0.324, c = 0.848		
	TiPd ₂	a=0.341, b=0.30, c=0.85		
Ti ₃ Pd ₅	(Ti_3Pd_5)	a=0.041, b=0.00, c=0.00		
Ti ₂ Pd ₈	Ti ₂ Pd ₃	a=0.3263, b=0.3263, c=1.1436		
TiPd	CsCl	a=0.4606, b=1.4329, c=0.4643		
111 U	AuCd	a=0.3180		
Ti ₂ Pd	Zr ₂ Cu	a=0.456, b=0.281, c=0.489		
Ti ₄ Pd	Cr ₃ Si	a=0.309, c=1.0054		
ZrPd.	Куб.	a = 0.5055		
ZrPd ₃	TiNis	a = 0.39540		
ZrPd ₂	MoSi ₂	a=0.5612, c=0.9234		
Zr ₂ Pd		a=0.340, c=0.858		
Lizru	Тетр.	a=0.328, c=0.332		
	Zr ₂ Cu	a=0.466, c=0.364		
HfPd₃	MoSi ₂	a=0.3290, c=1.101		
HfPd ₂	TiNis	a=0.5595, c=0.9192		
	MoSi ₂	a=0.3410, c=0.8635		
Hf ₂ Pd	Zr ₂ Cu	a=0.3251, c=1.105		
VPd_3	TiAl ₈	a=0.387, c=0.3867		
70.1		a=0.385, c=0.774		
VPd_2	Тетр.	a=0.3882, c=0.3729		
	MoPt ₂	a = 0,274, b = 0,823, c = 0,373		
'Pd	Куб.	a = 0.383		
V₃Pd	Cr ₃ Si	a = 0.4816		
VbPd₃	TiAl ₃	$a=0.387 \div 0.384, c=0.398$		
VbPd₂	MoPt ₂	a=0.279, b=0.855, c=0.388		
Vb_3Pd_2	β-U, Nb-Ru	a=0.989, c=0.511		
		a=0.430, b=0.423, c=0.365		
ſaPd₃	TiAl ₃	a=0,387, c=0,794		
TaPd ₂	MoPt ₂	a=0,290, b=0,844, c=0,377		
faPd .	Тетр.	a=0.328, c=0.600		
Га₄Рd (σ-фаза)	B-U	a=0.964, c=0.502		

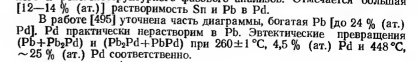
приведена в табл. 5.31. Максимальная растворимость Ti в Pd ~14 % (ar.), Pd B β -Ti ~31 % (ar.), α -Ti ~1,1 % (ar.).

Исследованы магнитная восприимчивость, удельное электросопротивление твердых растворов на основе Рd. Добавки Тi синжают парамагиитную восприимчивость Pd.

Добавки Pd (до 2 %) к Ті или к титановым сплавам значнтельно повышают коррозионную стойкость их в ряде агрессивных сред и делают возможиым их использование в качестве коиструкционных материалов для химической промышленности.

Pd—Zr [9, 351]. Диаграмма состояния построена методами термического, микроструктурного, рентгеновского анализов, измерения твердости и микротвердости фаз (рис. 5.180). Кристаллическая структура соединений приведена в табл. 5.31. Максимальная растворимость Zr





нентов в твердом состоянии и представляет чрезвычайный интерес в ка-

честве базовой для получения аморфных сплавов быстрой закалкой [9].

тодами микроструктурного, рентгеновского и термического анализов.

В системе отмечается отсутствие взаимной растворимости компонентов.

Кристаллические структуры промежуточных фаз приведены в табл. 5.32.

(рис. 5.185 и 5.186) построены методами термического, микроструктур-

ного и рентгеноструктурного фазового анализов. Отмечается большая

Pd—Ge [9]. Диаграмма состояния (рис. 5.184) построена ме-

Pd—Sn [9] и Pd—Pb [9, 335, 494]. Диаграммы состояния систем

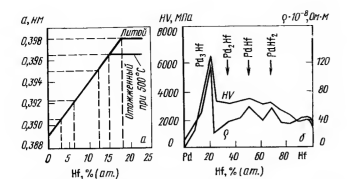


Рис. 5.182. Параметры решетки (a) и свойства (б) сплавов Pd-Hf

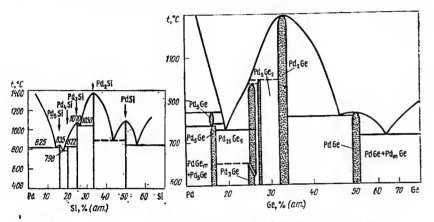


Рис. 5.183. Диаграмма состояиня сплавов системы Pd—Si

Рис. 5.184. Днаграмма состояния сплавов системы Pd—Ge

в Рd достигает 15 % (ат.) при температуре перитектики и \sim 12 % (ат.) при 700 °C. Максимальная растворимость Pd в β -Zr \sim 11,5 % (ат.), в α -Zr \sim 0,1 % (ат.).

Добавки до 0,1 % Pd к Zr существенно повышают коррозионную стойкость Zr в водяном паре и тяжелой воде, добавки до 5 % влияют на скорость окисления Zr на воздухе при температуре 700—800 °C.

Ра—Нf. Диаграмма состояния системы построена методами термического, микроструктурного и рентгеновского фазовых анализов, измерения твердости, микротвердости фаз, удельного электросопротивления (рис. 5.181). Кристаллическая структура приведена в табл. 5.31. Отмечается большая растворимость Hf в Pd [∼18 % (ат.) при температуре перитектики, 15 % (ат.) при 500 °C]. Кривые изменения свойств подтверждают положение фазовых областей в системе (рис. 5.182) [9].

Pd—Si [9]. Диаграмма состояния построена методами микроструктурного, термического и рентгеновского анализов (рис. 5.183). Кристаллические структуры промежуточных фаз приведены в табл. 5.32. Система характеризуется отсутствием взаимной растворимости компо-

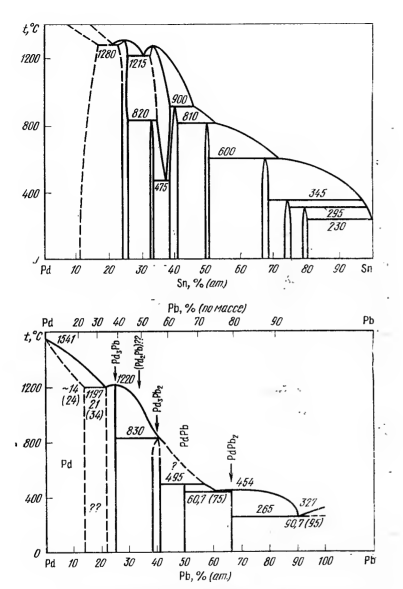


Рис. 5.185. Диаграмма состояния сплавов систем Pd-Sn и Pd-Pb

Взаимодействие палладия с элементами V группы Pd-V [9, 351]. Диаграмма состояния системы построена методами термического, микроструктурного и рентгеновского анализов. Отмечается больная взаимная растворимость компонентов друг в друге. Кристаллические структуры промежуточных фаз приведены в табл. 5.31.

Распрами микроструктурного, рентгеновского и термического аиализов (рис. 5.187, а). Наблюдается большая взаимная растворимость компонентов друг в друге: в Распраментов друге: в Распраме

По даиным работы [496], диаграмма состояння Pd—Nb имеет более сложный характер (рис. 5.187, δ). Авторы подтвердили образование трех промежуточных фаз н большой взаимной растворимости компонентов друг в друге: ~20 % (ат.) Pd растворяется в Nb прн 800 °C, 36 % (ат.) — прн 1520 °C; в Nb растворяется ~31 % (ат.) Pd при 1610 °C и ~18 % (ат.) при температурах ниже 1500 °C. Главным результатом этой работы можно считать идентификацию промежуточных фаз, богатых Pd. Авторами отрицается существование σ-фазы в этой системе, ио ранее она была обнаружена рядом исследователей н вопрос о се сушествовании не следует считать решенным.

Ра—Та [9, 351, 497]. Диаграмма состояння построена методами термического, микроструктурного и рентгеноструктурного анализов (рис. 5.188). В системе наблюдаются четыре промежуточные фазы. Одлако нет единого мнения о механизме образования промежуточных фаз. По данным работы [9], код кривых свойств подтверждает положение фазовых областей в системе (рис. 5.189). Кристаллические структуры промсжуточных фаз приведены в табл. 5.31.

Ра—Р [9, 351, 498]. Диаграмма состояння приведена на рнс. 190, а. В системе обнаружено большое число промежуточных фаз, кристаллическая структура которых приведена в табл. 5.32. Рентгеновским методом учтена часть днаграммы состояння, прилегающая к соединению

Pd₇P₃ (cm. phc. 5.190, 6) [498].

Pd—As [9, 351]. Днаграмма состояння системы построена методами термического, микроструктурного и рентгеновского анализов (рис. 5.191). Кристаллическая структура соединений приведена в табл. 5.32. Соединения Pd_2As и Pd_5As_2 сверхпроводящи, температура перехода 1,7 и \sim 0,40 K соответственно.

Pd—Sb [9, 351, 499—501]. Днаграмма состояння построена методами термического, микроструктурного и рентгеновского анализов (рис. 5.192, a). Кристаллическая структура соединений приведена в табл. 5.32. Уточиенная часть днаграммы состояния, полученная рентгеновским методом, представлена иа рис. 5.192, б. По данным рентгенографического анализа, растворимость Sb в Pd составляет ∼14 % (ат.) при 800—1000 °C.

Рад—Ві [9, 351]. Диаграмма состояния (рнс. 5.193) построена методами термического, микроструктурного и рентгеноструктурного анализов. Отмечается широкая растворимость Ві в Рад. Кристаллическая структура промежуточных фаз приведена в табл. 5.32. Соединения, образующиеся в системе, не растворяются в азотной кислоте и не поглощают водород. Соединения системы Рад—Ві обладают сверхпроводимостью. Наиболее высокая температура перехода 4,25 К для β-Раві2. Взаимодействие палладия с элементами VI группы

Pd—Cr [9, 351]. Диаграмма состояния (рис. 5.194) построена методами термического, рентгеноструктурного, микроструктурного анализов. Отмечается большая взаимная растворимость компонентов. В системе обларужена одна промежуточная фаза PdCr, образующаяся в твердом состоянии по перитектондной реакции при 570 °C. Она обладает тетрагональной гранецентрированной кристаллической структурой с параметрами a=0,3871 им, c/a=0,980.

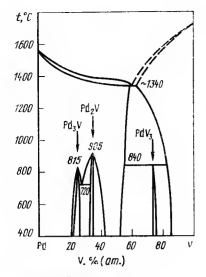


Рис. 5.186. Диаграмма состояния силавов системы Pd--V

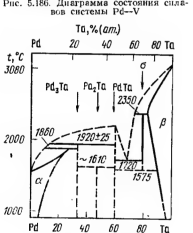
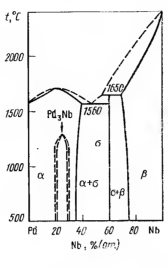


Рис. 5.188. Днаграмма состояния сплавов системы Pd-Та

Ta, % (no macce)



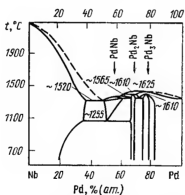
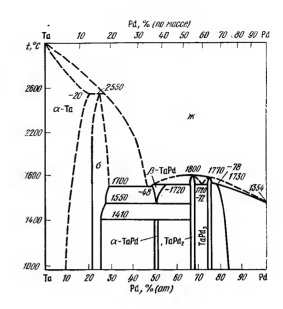


Рис. 5.187. Диаграмма состояния сила-вов системы Pd--Nb по данным [351] (а) и [496] (б)

Ра-Мо [9, 351]. Диаграмма состояння системы (рнс. 5.195) ностроена методами термического, рентгеноструктурного и микроструктурного анализов. Днаграмма состояния системы является диаграммой пернтектического типа с двумя ограниченными твердыми растворами и одним металлическим соединением, є-фазой, обладающей г. п. у. структурой с параметрами a=0.2671, c=0.4476 нм, c/a=1.62.

Pd—W [9, 351]. Диаграмма состояния системы пернтектического типа без промежуточных фаз (рис. 5.196). Сплавы, содержащие до



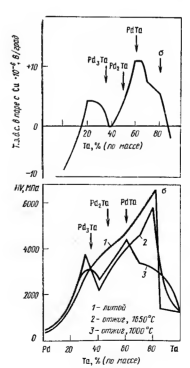
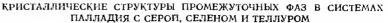
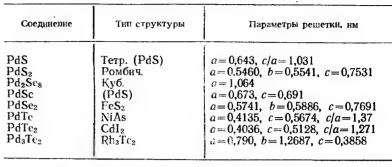


Рис. 5.189. Днаграмма состояния системы Pd-Та и свойства сплавов этой системы



Соединение	Тип структуры	Параметры решетки, им
PdS	Terp. (PdS)	a = 0.643, c/a = 1.031
PdS_2	Ромбич.	a=0.5460, b=0.5541, c=0.7531
Pd ₂ Se ₈	Куб.	a = 1.064
PdSc	(PdS)	a=0.673, c=0.691
PdSe ₂	FeS ₂	a=0.5741, b=0.5886, c=0.7691
PdTe	NiAs	a=0.4135, $c=0.5674$, $c/a=1.37$
PdTe ₂	CdI ₂	c = 0.4036, $c = 0.5128$, $c/a = 1.271$
Pd ₃ Te ₂	Rh ₃ Tc ₂	a = 0.790, b = 1.2687, c = 0.3858



15 % (ат.) W — однофазные твердые растворы на основе Рd. Изменснне удельного электросопротивления в зависимости от состава подтверждает положение фазовых областей в системе.

Pd—S [9, 351]. По данным термического, рентгенографического и тензометрического анализов, в системе Pd—S наблюдаются три стабильных сульфида (рис. 5.197). Кристаллическая структура приведена в табл. 5.33.

Pd—Se [9, 351]. Днаграмма состояння не построена. Кристаллическая структура нзвестных промежуточных фаз приведена в табл. 5.33.

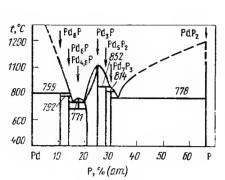
Pd—Te [9, 351, 501, 502]. Днаграмма состояння системы (рнс. 5.198) построена методами термического, рентгеноструктурного и микроструктурного анализов, измерения микротвердости и электропроводности. В системе обнаружено шесть промежуточных фаз, кристаллическая структура которых приведена в табл. 5.33. Растворимость Те в Рф $\sim 10 \%$ (ar.).

Взаимодействие палладия с элементами VII группы

Pd—Mn [9, 351]. Днаграмма состояння (рнс. 5.199) построена Раубом н Малером методами термического, низко- и высокотемпературного рентгеноструктурного н микроструктурного анализов. Максимальная растворимость в Рd 30 % (ат.) Мп. Рd малорастворим в а- и в-Мп. в у-Мп растворяется до 20 % Рd. В более поздинх работах отмечается образование упорядоченной структуры типа АиСиз в интервале концентраций 8-25 % (ат.). При содержании более 25 % (ат.) Мп стабильна сверхструктура MnPd с аитифазными доменами, размер которых в одном направленни равен двум пернодам элементарной ячейки и не зависит от состава. С увеличением концентрации Мп в сплавах возникают тетрагональные нскажения решетки, степень которых достигает c/a=0,92 при 32 % (ат.) Мп [9]. При дальнейшем увеличении содержания Мп возникает сверхструктура типа СиАи.

Методами высокотемпературного, микроструктурного, рентгенографического и дилатометрического анализов и измерения твердости было установлено, что в эквиатомной области концентраций в системе Мп---Рd, кроме превращений CsCl->-СuAu, существует еще один фазовый переход, связанный с образованием сверхструктуры неизвестного вида. Кристаллическая структура промежуточных фаз типа СиАи: a=0.3913, c=0.387 HM, c/a=0.99.

Pd-Tc, Re [9, 351]. Диаграммы состояння систем (рис. 5.200) представляют собой простые днаграммы перитектического типа без



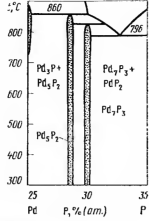


Рис. 5.190. Диаграмма состояния сплавов системы Рф-Р

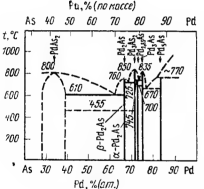
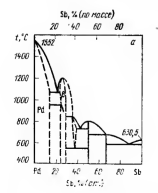


Рис. 5.191. Диаграмма состояния сплавов системы Pd-As



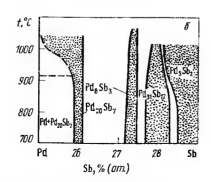


Рис. 5.192. Диаграмма состояния сплавоа системы Pd-Sb.

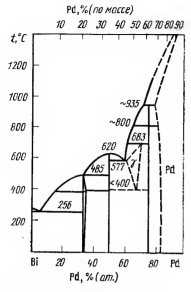
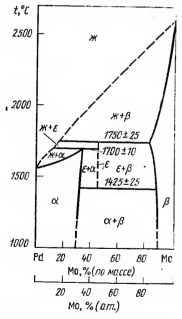


Рис. 5.193. Диаграмма состояния сплавов системы Pd—Bi



Рнс. 5.195. Диаграмма состояния сплавов системы Pd—Mo

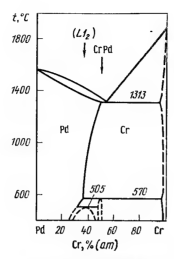


Рис. 5.194. Диаграмма состояния сплавов системы Pd—Cr

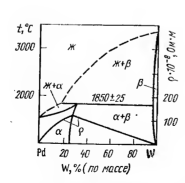


Рис. 5.196. Диаграмма состояния и удельное электросопротивление сплавов системы Pd—

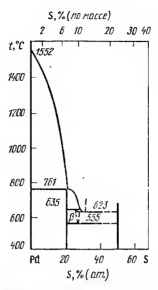


Рис. 5.197. Диаграмма состояиня сплавов системы Pd—S

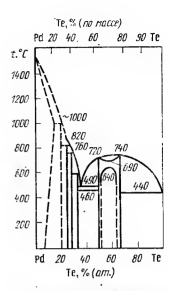
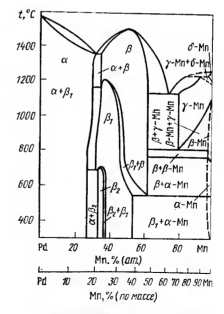


Рис. 5.198. Днаграмма состояиня сплавов системы Pd—Te



Рнс. 5.199. Диаграмма состояния сплавов системы Pd—Мп

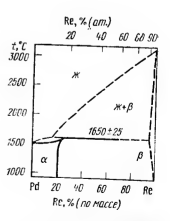


Рис. 5.200. Диаграмма состояиня сплавов системы Pd—Re

ПЕРИОДЫ РЕЩЕТКИ α -ФАЗ ПРИ ЗАКАЛКЕ С РАЗНЫХ ТЕМПЕРАТУР В СИСТЕМЕ Рd—Со

Фаза	t _{3ah} , °C	а, им	С, НМ	cja
lpha' $lpha''$ в области ($lpha''+lpha''$) $lpha'''$ в области ($lpha''+Co$)	700 800 700 800 700 . 800 Медлен- ное ох лаж- дение	3,820 3,820 4,048 4,071 4,106 4,118 4,68	3,928 3,952 3,88 3,912 3,621	0,970 0,947 0,949 0,890

промежуточных фаз. Максимальная растворимость Re в Pd 11 % (ат.). Добавка Re к Pd сопровождается некоторым измельчением зерна. Легирование реннем сопровождается повышением твердости и удельного электросопротивления, уменьшением параметров решетки Pd. Взаимодействие палладия с элементами VIII гриппы

Рd—Fe [9, 351, 503—505]. Диаграмма состояння Рd—Fe построена методами термического и микроструктурного анализов, измерения твердости и температурного коэффициента электросопротивления. Сплавы кристаллизуются с образованием непрерывного ряда твердых растворов аустенитного класса. Температура плавления сплавов изменяется в зависимости от состава [минимум при 1304 °C и 48 % (ат.) Pd]. При понижении температуры у-твердый раствор претерпевает превращения, связанные с полиморфным превращением железа и образованием химических соединений PdFe и Pd₃Fe (рис. 5.201).

, Pd—Co [9, 351]. Система нзучена методамн термического, микроструктурного, рептгеновского анализов, электронной микроскопии. Сплавы этой системы кристаллизуются с образованием непрерывного ряда твердых растворов (рис. 5.202). При более низких температурах установлено образование двух упорядоченных фаз: $CoPd_3$ (α') со структурой типа Cu_3Au и CoPd' (α'') со структурой типа Cu_3Au . Перноды решетки промежуточных фаз приведены в табл. 5.34.

Pd—Ni [9, 351]. Диаграмма состояния системы построена методами термического, микроструктурного и рентгеноструктурного анализов, измерения твердости, магнитных и электрических свойств. Силавы системы кристаллизуются с образованием непрерывного ряда твердых растворов (рис. 5.203). При понижении температуры предполагается образование упорядоченных областей Ni₃Pd и NiPd₃.

Днаграммы состояния Pd с Ru, Os и Iг рассмотрены ранее.

Pd—Pt [9, 351]. Диаграмма состояния представляет собой непрерывный ряд твердых растворов (рнс. 5.204). Свойства сплавов приведены в табл. 5.35.

Взаимодействие палладия с актиноидами

Pd—Th [9, 351, 506, 507]. Диаграмма состояния построена методами дифференциально-термического, ренттепоструктурного и микроструктурного анализов. Установлено, что при легировании Pd торнем [506,

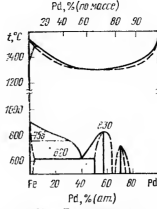


Рис. 5.201. Диаграмма состояиня сплавов системы Pd—Fe Pd.% (по массе)

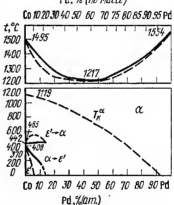
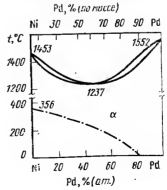


Рис. 5.202. Диаграмма состояния сплавов системы Pd—Co



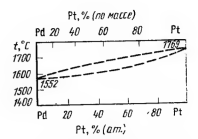


Рис. 5.204. Диаграмма состояния сплавов системы Pd—Pt

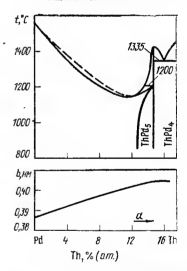


Рис. 5.205. Диаграмма состояния сплавов системы Pd—Th и параметры решетки сплавов из основе Pd

Рис. 5.203. Диаграмма состояния сплавов системы Pd—Ni

СВОЙСТВА СПЛАВОВ ПАЛЛАДИЙ — ПЛАТИНА

F	Pd		НВ, σ _в ,		ρ·10 [—] πρι	-8 Om · m, i <i>t</i> , °C	T.K.C.
% (по массе)	% (ат.)	МПа	мПа	δ, %	25	100	α ₂₅₋₁₀₀ × 10 ⁻³
10 20 30 40 50 60 70 80 90	5,73 12,02 18,98 26,71 35,34 45,05 56,05 68,62 83,11	335 433 495 515 455 445 435 390 363	190,6 217,4 248,3 271,6 274,2 286,5 282,6 273,3 237,4	26,6 30 29,2 32,5 30,0 30,3 36,0 36,7 36,1	17,19 20,82 25,04 27,81 25,73 28,82 27,60 24,55	19,25 23,33 27,38 30,01 28,33 30,92 29,68 26,82 22,05	22,62 16,75 12,86 10,83 13,94 10,04 10,31 12,72 18,15

507] резко снижается его температура плавления, образуя минимум на крнвой солидус при 13,6 % (ат.) Тh и 1145 °C (рис. 5.205). Растворимость Th в Pd составляет 16,2 % (ат.) прн 1200 °C. Крнсталлическая структура промежуточных фаз приведена в табл. 5.36.

Pd—Np [508]. Даиных о взаимодействии Pd с Np нет. Исследовано электрическое сопротивление сплавов Pd, содержащих до 13 % (ат.) Np. При содержании менее 7,5 % (ат.) Np на кривых температурной завнеимости электросопротивления наблюдается минимум.

Ра—U [9, 351, 509, 510]. Диаграмма состояния системы построена методами термического, рентгеноструктурного и микроструктурного анализов (рис. 5.206). Кристаллическая структура соединений приведена в табл. 5.36.

Рd—Рu [9, 351, 511—513]. Диаграмма состояния системы построена методами термического, микроструктурного и рентгеноструктурного

ТАБЛИЦА 5.36 КРИСТАЛЛИЧЕСКИЕ СТРУКТУРЫ ПРОМЕЖУТОЧНЫХ ФАЗ В СИСТЕМАХ ПАЛЛАДИЯ С АКТИНОИДАМИ

Соединение	Тип структуры	Параметры решетки, ны
Th ₃ Pd ₅ ThPd ₄ ThPd ThPd Th ₂ Pd UPd ₄ UPd ₃ PuPd ₃ PuPd Pu ₃ Pd	(Th ₃ Pt ₅) Cu ₃ Au TiNi ₃ FeB Terp. (CuAl ₂) Cu ₃ Au TiNi ₃ Cu ₃ Au FeB Ромбоэдр.	a=0,7149, c=0,3899 a=0,4100 a=0,5856, c=0,9826 a=0,7249, b=0,4571, c=0,5856 a=0,7308, c=0,5960 $a=0,4068 \div 0,4061$ a=0,5769, c=0,9640 $a=0,4077 \div 0,4119$ a=0,7036, b=0,4550, c=0,5663 $a=0,7916, a=114,2^{\circ}$ (в гекс. сим метрии $a=1,3304, c=0,5783$)

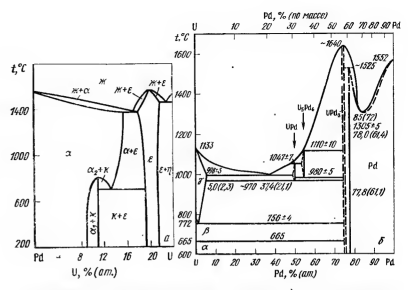


Рис. 5.206. Диаграмма состояния сплавов системы Pd—U по данным [509] (a) и [351] (б)

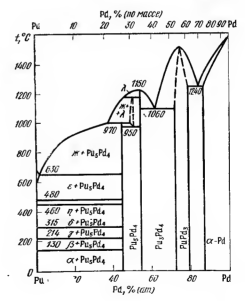


Рис. 5.207. Диаграмма состояиия сплавов системы Pd—Pu

аиализов (рис. 5.207). Кристаллические структуры промежуточных фаз приведены в табл. 5.36.

5.8. Двойные диаграммы состояния платины

Взаимодействие платины с элементами І группы

Взанмодействие платнны с щелочными металлами ограничено. Известно об образовании отдельных фаз в системах Pt с Li и Na [9, 441], кристаллическая структура которых приведена в табл. 5.37.

Взанмодействие Рt с Au и Ag рассмотрено ранее.

РІ—Си. Сплавы системы неследовались неоднократно. По данным большинства авторов, сплавы кристаллизуются с образованием непрерывного ряда твердых растворов (рис. 5.208). При понижении температуры наблюдается образование упорядоченных фаз—соединений Н. С. Курнакова. Уточнениые границы упорядочения в области РtСи приведены на рис. 5.208 [514]. Наибольшее число исследователей считают доказанным существование упорядоченных фаз при составах, соответствующих РtСи и РtСиз. Однако в работах А. А. Рудинцкого [320] и Пресиякова [515, 516] сообщалось об областях упорядочения при составах, соответствующих РtСиь, РtСиь, РtСиь, РtСиь, РtСиь, РtСиь, РtСиь, РtСиь, РtСиь, РtСиь Взаимодействие платины с элементами II группы

Взаимодействие Pt с щелочноземельными металлами недостаточно изучено. Известно о существовании отдельных промежуточных фаз. крис-

таллическая структура которых приведена в табл. 5.37.

Pt—Mg [9]. Диаграмма состояння еще не построена. Отмечается большая растворимость Mg в Pt [более 14 % (ат.)]. На рнс. 5.209 схематнчески показано положение фазовых областей в системс. Предполагается, что в результате упорядочення образуется соединение Pt₇Mg.

Pt—Ва. Диаграмма состояння системы до 40 % (ат.) Ва построена методами нзмерення температуры плавления, микроструктурного и рентгеноструктурного фазового анализов, нзмерения твердости и микротвердости фаз [9]. В исследованном интервале температур и концен-

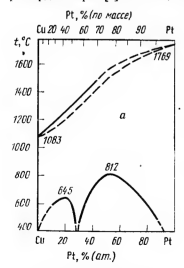


Рис. 5.208. Диаграмма состояния сплавов системы Pt—Cu

траций в системе обнаружены два соединения Pt_5Ba и Pt_2Ba (рис. 5.210). Растворимость Ba в Pt <0.05 % (ат.).

Pt—Zn, Ca [404]. Орнентнровочные днаграммы состояння систем Pt—Zn н Pt—Cd приведены на рнс. 5.211 и 5.212. Системы характеризуются образованием большого числа

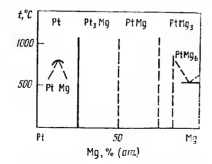


Рис. 5.209. Диаграмма состояния сплавов системы Pt-Mg

ПРОМЕЖУТОЧНЫЕ ФАЗЫ В СИСТЕМАХ ПЛАТИНЫ С ЭЛЕМЕНТАМИ А ПОДГРУППЫ

Соединение	Тип структуры	Периоды решетки, нм
LiPt ₇	Куб.	a=0,77.58
LiPt ₂	MgCu ₂	a = 0.760
LiPt	CsC1	a = 0.2986
Li ₂ Pt	Гекс.	a=0,4200, c=0,2655, c/a=
Lizi t	1 che.	=0,0632
NaPt ₂	MgCu ₂	a = 0.748
Be ₂₁ Pt	у-латунь	u-0,110
Be ₅ Pt	MgCu ₅	a = 0.6004
Be ₁₂ Pt	ThMn ₁₂	a=0.7237, c=0.4252
Be ₁₅ Pt	Гекс.	a=0.7261, c=0.7262 a=2.213, c=2.712
	Куб. сверхстр.	a=0.7824 npH 14 % (at.) Mg
MgPt ₇	Тетр.	a=0.388, c=0.372, c/a=0.096
MgPt ₅	Kyd.	a=0,3906 nph 28,4 % (ar.) M
MgPt ₃	FeSi	
MgPt	resi	a=0.4863
Mg ₃ Pt	Na ₈ As	a=0.4577, c=0.8322
Mg ₆ Pt	Г. ц. к.	a=2,011
CaPt ₂	MgCu ₂	a = 0.7629
SrPt₅	CaCu ₅	a = 0.5397, c = 0.4364
SrPt ₂	MgCu ₂	a=0,7742;
		a=0,7777
BaPt₅	CaCu₅	a=0.5505, $c=0.4342$, $c/a=0.161$
BaPt ₂	MgCu ₂	a = 0.7920
ScPt₃	Cu ₃ Au	a = 0.3954
ScPt	CsC1	a = 0.3270
YPt ₅	SmPt₅	a=0.5240, b=0.9123, c=2.65
YPt ₃	Cu₃Au	a = 0.40761
YPt ₂	MgCu₂	a = 0.75936
YPt	FeB	a=0.7010, $b=0.4471$, $c=0.555$
LaPt ₅	CaCu ₅	a=0.5385, c=0.4376
LaPt ₃	Cu ₃ Au	a=0.40745
LaPt ₂	MgCu ₂	a = 0.7774
LaPt	CrB	a=0.3974, b=1.1037, c=0.455
CePt₅	CaCu ₅	a = 0.5365, c = 0.4381
CePt ₈	AuCu ₃	a = 0.4162
_	MgCu ₂	a = 0.77329
CePt ₂	CrB	a=0.3921, b=1.0920, c=0.455
CePt	1	a = 0.5348, c = 0.4385
PrPt ₅	CaCu ₅	
PrPt ₃	AuCu ₃	a = 0.40650
PrPt ₂	MgCu ₂	a=0.76470
PrPt	FeB	a=0.7294, $b=0.4560$, $c=0.569$
PtNd ₅	CaCu ₅	a=0,5344, c=0,4393
PtNd ₃	Cu ₈ Au	a = 0.40590
Pt ₂ Nd	MgCu ₂	a=0.76258
PtNd	FeB	a=0.7256, $b=0.4551$, $c=0.56$
SmPt₅ '	SmPt₅	a=0.5305, $b=0.9110$, $c=2.6$
SmPt ₃	Cu ₂ Au	a = 0.40633
SmPt ₂	MgCu ₂	a = 0.7662
SmPt	FeB	a=0.7152, b=0.4525, c=0.565

Соединение	Тип структуры	Периоды решетки, им
EuPt ₅	SmPt₅	a=0.5305, b=0.9100, c=2.636
EuPt ₂	MgCu ₂	a=0,77050
GdPt ₅	SmPt ₃	a = 0.5289, b = 0.9071, c = 2.643
GdPt ₂	MgCu ₂	a=0.76349;
	1119002	a = 0.7577
GdPt	FeB	a = 0.7088, b = 0.4502, c = 0.5590
TbPt₅	SmPt ₅	a=0.5248; b=0.9092, c=2.644
TbPt _s	Cu ₃ Au	a = 0.40839
TbPt ₂	MgCu ₂	a = 0.75388
TbPt TbPt	FeB	a=0.7018, $b=0.4494$, $c=0.5561$
DyPt ₅	SmPt ₅	a=0.5237, $b=0.9098$, $c=2.647$;
•		a = 0.4072
DyPt ₃	Cu ₃ Au	a = 0.40723
DyPt ₂	MgCu ₂	a = 0.75966
, .	" "	a=0.5466, $b=0.4453$, $c=0.7118$
DvPt	FeB	a=0,5466, b=0,4453, c=0,7118 a=0,6983, b=0,4478, c=0,5544
HoPt ₅	SmPt ₅	a=0.5231, b=0.9091, c=2.649
HoPt _s	Cu ₃ Au	a = 0.4064
HoPt ₂	CuMg ₂	a = 0.7586
HoPt	FeB	a=0.6951, b=0.4470, c=0.5532
ErPt ₅	SmPt₅	a=0.5229, b=0.9085, c=2.651
ErPt ₃	Cu₃Au	a = 0.4053
ErPt ₂	MgCu ₂	a = 0.7575
ErPt	FeB	a=0.6904, $b=0.4454$, $c=0.5512$
TmPt ₅	SmPt₅	a=0.5213, b=0.9071, c=2.649
		a = 0.4044
TmPt ₈	Cu₃Au	a = 0.40423
TmPt ₂	MgCu₂	a = 0.7556
TmPt	FeB	a=0.6855, b=0.4446, c=0.5496;
		a = 0.4032
YbPt _s	Cu₃Au	a = 0.40455
YbPt ₂	MgCu ₂	a = 0.7381
LuPts	Cu _s Au	a = 0.4030
LuPt	FeB	a=0.6810, b=0.4417, c=0.5479
TiPt ₈	TiPt ₈	a=0.8312, c=0.3897
TiPt ₃	Cu₃Au ,	a=0.3916
TiPt ₈	TiNis	a=0.552, c=0.902
Ti ₃ Pt ₅	Ti ₃ Pt ₅	a=1,0953, b=0,5441, c=0,8169
TiPt (B)	CsC1	a=0.3192
TiPt (H)	AuCd	a=0,4592, b=0,2761, c=0,4838
Ti ₈ Pt	Cṛ₃Si	a = 0.5033
ZrPt ₈	Ti₃Ni	a=0.5645, $c=0.9235$. $c/a=$
		=0,1635
ZrPt	CsCl	a = 0.331
ZrPt	CrB	a=0,3409, b=1,0315, c=0,4277
Zr ₅ Pt ₃	Mn ₅ Si ₃	a=0.8201, c=0.5405
HfPt ₈	TiNis	a=0.5646, $c=0.9228$, $c/a=0.103$
Hf ₂ Pt ₃	MoSi ₂	a=0.343, $c=0.873$, $c/a=0.254$
HfPt	CsC1	a=0,323
HfPt	CrB	a=0.3435, b=1.0269, c=0.4288
Hf₂Pt	Ti ₂ Ni	a = 1,235

Соединение	Тип структуры	Периоды решетки, нм
VPt ₃ (B)	Cu ₃ Au	a = 0.387
VPt ₃ (H)	TiAl ₃	$a = 0,3860 \div 0,3847, c = 0,7819 \div 0,8796$
VPt ₂	MoPt ₂	a=0.2724, b=0.8302, c=0.3780
VPt (B)	CuAu	a=0.381, c=0.388
VPt (H)	AuCd	a=0,442, b=0,269, c=0,476 $a=0,4821 \div 0,4813$
V ₃ Pt	Cr₃Si	a = 0.4808
NbPt ₃ (B)		a=0.5537, b=0.4870, c=0.2733 $a=90^{\circ}32'$
NbPt ₃ (H)	TiCu ₃	a=0.457, b=0.554, c=0.448
NbPt ₃ (H)	TiCu ₃	a=0,5534, b=0,4873, c=0,456
NbPt₂	MoPt ₂	a=0,279, b=0,844, c=0,395
NbPt (H)	AuCd	a=0,462, b=0,278, c=0,498
Nb ₂ Pt	β-U	$\alpha = 0.989, c = 0.511$
Nb ₅ Pt ₂	σ-фаза	a=0.991, c=0.512
Nb₃Pt .	β-Ŵ	$a = 0.5147 \div 0.5166$
TaPt₄	TiAl ₃	a=0.858, c=1.060;
	T:0.	a=0.391, c=0.794
α-TaPt₃	ТіСи₃ Монокл.	a=0.5538, b=0.4874, c=0.456
β-TaPt₃	MOHOKJI.	a = 0.5537, b = 0.4869, c = 2.733 $a = 90^{\circ}32.4'$
TaPt ₂	<u>-</u>	a = 0.8403, b = 0.4785, c = 0.474
TaPt ₂ (H)	~VAu ₂	a = 0.473, b = 0.478, c = 0.837
Ta ₂ Pt (σ-фаза)	β-U	a=0.995, c=0.516
Cr ₃ Pt ₂	Cr ₃ Si	$a = 0.4684 \div 0.4708$
$MoPt_2$	MoPt ₂	a=0.2758, b=0.827, c=0.394
N. D.	15.04	a=0.2748, b=0.8238, c=0.391
MoPt	MgCd	a=0.5448, b=0.4903, c=0.448
MoPt	Ni₃Sn AuCd	a=0,559, c=0,451 a=0,447, b=0,274, c=0,489
MoPt ε-φaзa	Mg	a = 0,447, b = 0,274, c = 0,483 $a = 0,2808 \div 0,2789, c = 0,4500 \div$
ε-ψασα	1,18	$\div 0,4486, c/a=0,160-0,161$
є'-фа за	Mg _s Cd	a=0.5615, $c=0.4489$, $c/a=0.08$
в-фаза	Cr ₈ Si	a = 0,498
Pt-35 % W (γ)	Тетр.	a=0.3895, $c=0.3943$, $c/a=1.01$
Pt—(45—50) %	Гекс.	a=0,279, c=0,450, c/a=1,61
W(ε)	14 70	a_0.9769 b_0.9951 c=0.390
WPt ₂	MoPt ₂	a=0,2762, b=0,8251, c=0,390 a=0,7162, c=0,3908
Th₃Pt₅	Th ₃ Pd ₅ CrB	a=0.3900, b=1.109, c=0.445
ThPt Th₃Pt₁	Th ₃ Ir ₇	a=1.0126, c=0.6346
PuPt ₅	AuBe ₅	
PuPt ₃	Cu ₃ Au	a=0.4107
PuPt ₂	MgCu ₂	a=0.7631-0.7653
PuPt	CrB	a=0.3816, b=1.0694, c=0.42
UPt₃	Mg ₃ Cd	a=0.5764, c=0.4899
UPt_2°		a=0.560, b=0.968, c=0.412
~MпPt₃	Cu ₃ Au	a=0,3891
MnPt (B)	CsCI	

Соединенне	Т _н п структуры	Периоды решетки, нм		
MnPt (H) CoPt _s CoPt	AuCu AuCu ₃ AuCu	a=0.2831, c=0.3664, c/a=0.1299 a=0.3831 a=0.3793, c=0.3675, c/a=0.0969		
NiPt	AuCu	a = 0.3823, c = 0.3589, c/a = 0.0939		

 Π $\hat{\mathbf{p}}$ н м е ч а и и е. В — высокотемпературная моднфикацня, \mathbf{H} — низкотемпературная моднфикацня.

ТАБЛИЦА 5.38

КРИСТАЛЛИЧЕСКАЯ СТРУКТУРА ПРОМЕЖУТОЧНЫХ ФАЗ В СИСТЕМАХ платины с в-элементами

Соединение	Тип структуры	Параметры решетки, нм
Pt _s Zn	CusAu	a=0,3893
v-фаза [~30—50 %	CuAu	a = 0.4037, $c = 0.3473$, $c/a = 0.0860$
(ar.) Zn]		при 47,2 % (ат.) Zn
PtZn ₂ (1,7)	AlB ₂	a=0.411, c=0.2744, c/a=0.0668
		при 64,7 % (ат.) Zn
Pt_5Zn_{21}	ү-латунь	a=1.8116
Pt_7Zn_{12}		a=2,879, b=0,694, c=0,276
PtCd [42—48 %	AuCu	a=0.417, $c=0.3811$, $c/a=$
(ar.) Cd]	4.15	=0.0914
PtCd ₂	AlB ₂	
γ-фаза [82,5—	ү-латунь	a = 0.9897
85,5 % (ar.) Cd]	CuAu	0.400
PtHg PtHg ₂	СиАи Тетр.	a=0,420, c=0,3826, c/a=0,0909
rtrig2	reip.	a = 0.4687, $c = 0.2913$, $c/a =$
PtHg ₄	О. ц. к.	=0,0621
PtB 1	NiAs	a=0.6186 a=0.3358, c=0.4058
PtB	Ромбич.	a=0,3356, c=0,4038 a=0,3356, b=0,5805, c=0,4063
Pt ₁₈ Al ₃	Terp.	$a=0.7732 \div 0.7688$
(Pt ₄ A1) [80 %	Сверхстр.	$c = 0.7792 \div 0.7844$
(ar.) Pti	-	0-0,1102 : 0,1011
Pt ₃ Al	Cu ₃ Au	a = 0.3876
Pt ₅ A1 ₃	Rh ₅ Ge ₃	a=0.5413, b=1.073, c=0.3950
PtA1	FeSi	a=0.4865
Pt ₂ Al ₃	Pt ₂ A1 ₃	a=0,4209, c=1,034;
	Ni ₂ As ₃	a=0,4208, c=0,5172
PtAl ₂	CaF ₂	a = 0.5922
PtAl ₄ (Pt ₅ Al ₂₁)	γ-латуиь	a = 1,923
PtA1	Псевдотетр.	a=1,90, c=1,08
Pt ₄ Ga	Моиокл. нскажен.	a=0,71742, b=0,7742, c=0,7858
[77—81 % ar.)]	тетр.	
Pt₃Ga	Cu ₃ Au	a=0.3892
Pt₃Ga (H)	Гекс.	a=0,5472, c=0,788

Соединенне	Тип структуры	Параметры решетки, им
Pt ₅ Ga ₃	Орторомб.	a=0.8031, b=0.394, c=0.7440
[5963 % (ат.)]	Орторожо.	1,212,
	FeSi	a = 0.491
PtGa	Ni ₂ As ₃	a=0,423, c=0,518
Pt ₂ Ga ₃	1r ₃ Sn ₇	a = 0.8799
Pt _s Ga ₇		$a=1,5946, b=1,2034, c=2 \times$
PtGa ₆	Орторомб.	×0,4433
Pt₃1n	Cu ₈ Au	a=0.3984; a=0.3992
Pt₃1n	Тетр.	a=0.393, c=0.387
Pt ₂ In	Pt ₅ Ga ₃	a=0.818, b=0.781, c=0.408
Pt ₃ ln ₂	NiAs	a = 0.435, c = 0.555
Pt ₃ In ₂	Геке.	a = 0,5575, c = 1,3657
Pt ₁₈ 1n ₉	Монскл.	a=1,5344, b=0,8792, c=0,950,
- 101g		$\beta = 3,579^{\circ}$
Pt ₂ In ₃	Ni ₂ Al ₃	a=0.453, c=0.551
PtIn ₂	CaF ₂	a = 0.6366
Pt ₃ In ₇	1r ₂ Sn ₇	a = 0.9435
	Pt ₃ Tl ₂	a=0,5645, c=1,3851
Pt ₃ Tl ₂	CoSn	a = 0.5605, c = 0.4639
PtT1	CuAl ₂	a=0.6822, c=0.5563
PtTl ₂		a = 0.546, c = 0.786
Pt₃Si	U ₃ Si	a=0.7716, b=0.7773, c=0.7776
Pt₃Si (H)	Pt₃Ge	$\beta = 88.15^{\circ}$
	F 5	a = 0.6440, c = 0.3573
Pt ₂ Si (B)	Fe ₂ P	a = 0.3933, c = 0.5910
Pt ₂ Si (H)	ZrH ₂	u=0,3333, t=0,3310
PtSi	MnP	a=0.5932, b=0.5595, c=0.3603
$Pt_{12}Si_5$ (B)	$Ni_{12}P_5$	a=1,3404, c=0,5451
Pt₃Ge	Pt₃Ge	a=0.7931, b=0.7767, c=0.7767
		$\beta = 90,06^{\circ}$
Pt ₂ Ge	Fe ₂ P	a = 0.668, c = 0.353
$Pt_3Ge_2(H)$	Орторомбич.	a=0.7544, $b=0.3423$, $c=1.2236$
	сверхстр.	
PtG e	МпР	a = 0.6088, b = 0.5733, c = 0.3701
Pt ₂ Ge ₃	~МпР	$a=0.548\times3$, $b=0.3378$, $c=$
1 12 000		=0,6221
PtGe ₂	CaCl	a=0.6185, b=0.5767, c=0.2908
Pt ₃ Sn	Cu ₈ Au	a = 0.401
PtSn	NiAs	a=0,411, c=0,5439
	Гекс.	c = 0.4334, c = 1.2960
Pt ₂ Sn ₃	CaF ₂	a = 0.6425
PtSn ₂		a = 0.6388, b = 0.6419, c = 1.1357
PtSn ₄	Ромбич.	a=0,4053
Pt ₃ Pb	Cu ₃ Au	a=0,4258, c=0,5467
PtPb	NiAs	a=0,6666, c=0,5978
PtPb4	CuAl ₂	a = 0.5966
PtAs ₂	FeS ₂	
PtSb	NiAs	a=0.413, c=0.548
PtSb ₂	FeS ₂	a = 0.644
PtBi	NiAs	a=0,412, c=0,5501
Pl ₂ Bi ₃	Орторомбич.	a = 0.8293, b = 0.7121, c = 0.5588
	NiAs	a=0.412, c=0.556
PťBi ₂ (a)	Тригон.	a=0,660, c=0,618

Соединенне	Тип структуры	Параметры решетки, нм		
PtBi ₂ (β) PtSe ₂ PtSe _{0,80} PtFe	FeSi ₂ CdI ₂ Монокл. Ромбич. NiAs	$a=0,67022$ $a=0,37278, c=0,50813$ $a=0,65806, b=0,46248, c=1,1145, \beta=78,40^{\circ}$ $a=0,66144, b=0,56360, c=1,1865$ $a=0,4111, c=0,5446$		
P1Fe ₂ PtPo ₂	CdI ₂ Cd(OH) ₂	a=0,40259, c=0,52209 a=0,4104, c=0,5606		

Примечанне. В — высокотемпературная модификация, Н — низкотемпературиая модификация,

промежуточных фаз, крнсталлическая стуктура которых приведена в табл. 5.37. Отмечается значительная [\sim 10 % (ат.)] растворимость элементов в Pt.

Pt—Hg [9, 416]. Орнентировочная диаграмма состояния, по данным работы [416], приведена на рис. 5.213. Отмечено, что Рt хорошо образует амальгамы. Кристаллическая структура соединений приведена в табл. 5.38.

Взаимодействие платины с элементами III группы

Pt-Sc [9]. Диаграмма состояния исследована до 30 % (ат.) Sc. В исследованном интервале концентрации подтверждено существование соединенни Pt₃Sc. Максимальная растворнмость Sc в Pt ~8 % (ат.).

Pt-Nd [9, 330], Pt-Er [9, 330], Pt-Pr [9, 418] H Pt-Yb [9, 519]

приведены на рис. 5.214—5.217.

Системы характернзуются образованием большого числа химических соединений. Растворимость РЗМ в Рt не превышает 0,1 % (ат.). Для систем Pt с P3M характерно образование соединений Pt₅R с открытым максимумом. Между соединением PtsR и платнюй наблюдается эвтектическое равновесне. Эвтектические температуры и эвтектические точки некоторых систем приведены в табл. 5.37. По данным работ [520], соединения Pt₂R типа Лавес-фазы обладают значительной областью гомогенности [3-10% (ат.)]. Кристаллическая структура соединений Pt с P3M приведена в табл. 5.37.

Pt-В [9, 401, 521]. Система исследовалась неоднократно. По данным работы [521], в системе существуют три борида: РізВ, РізВ, РізВ, (рис. 5.218). Существование борида РtВ, известного ранее [404], в этой работе не было подтверждено. В связи с тем, что сплавы Р1 с В очень сложны в изготовлении, расхождение известных данных о фазовом составе сплавов системы может объясняться негомогенностью изучаемых силавов. Соединение Р1В обладает структурой NiAs с $a=0.3358,\ c=$ =0,4058 нм или ромбической структурой с $a=0,3358,\ b=0,5805,\ c=0,5805$

=0.4063 им.

Pt—Al [9, 332]. Диаграмма состояння системы исследовалась неоднократно различными методами физико-химического анализа. Система характернзуется образованием широкой области твердых растворов па основе Рт и большого числа промежуточных фаз (рис. 5.219). Отмечается сильная температурная зависимость растворимости Al в Pt. Дальнейшее уточнение днаграммы состояния было проведено в работах [332] на образцах, полученных методом диффузнонных слоев.

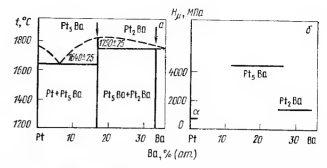
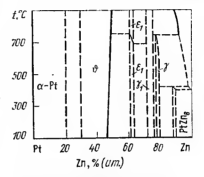


Рис. 5.210. Днаграмма состояння сплавов (а) и днаграмма состав — свойство (б) системы Рі-Ва

t.°C



700 500 300 100 Pt 20 40 60 80 Cd. % (am.)

Рис. 5.211. Диаграмма состояния сплавов системы Pt-Zn

Рис. 5.212. Диаграмма состояния сплавов системы Pt-Cd

и [522] на литых образцах, полученных методом дуговой плавки. Исследования проведены методами рентгеноструктурного, рентгеноспектрального и металлографического анализов. Кристаллические структуры соединений приведены в табл. 5.38. Авторами работы [522] отмечается специфический цвет некоторых соединений системы.

Максимальная растворимость А1 в Pt~16 % (ат.) при температуре 500 °C резко снижается н состав-

ляет ~3 % (ат.). Pt-Ga [9, 332]. Система исследована методами термического, мик-

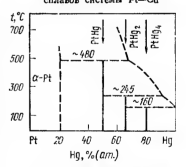


Рис. 5.213. Днаграмма состояния сплавов системы Pt-Hg

роструктурного н рентгеновского анализов. Часть днаграммы состояния, построенная со стороны Са, приведена на рнс. 5.220. Система нмеет сложный характер. В ней различными авторами обнаружено девять промежуточных фаз. Кристаллическая структура известных соединений Рт-- Са приведена в табл. 5.38.

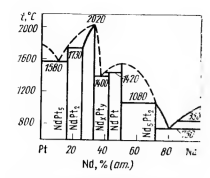


Рис. 5.214. Диаграмма состояния сплавов системы Pt—Nd

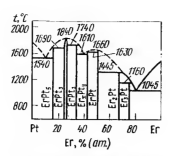
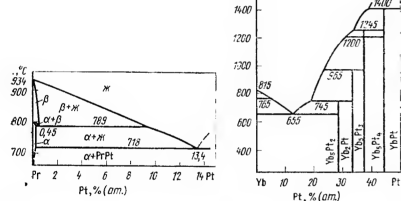


Рис. 5.215. Диаграмма состояния сплавов системы Pt—Er



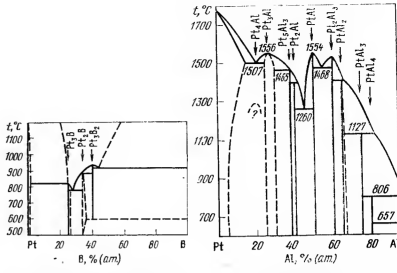
t,°C 1600

Рис. 5.216. Диаграмма состояния сплавов системы Pt—Pr

Рис. 5.217. Диаграмма состояния сплавов системы Pt—Yb

Pt—In [9, 377, 523]. Система исследовалась неоднократно различными методами физико-химического анализа и характеризуется образованием большого числа промежуточных фаз и значительной растворимостью In в Pt. На рис. 5.22I, a приведена диаграмма системы Pt—In, построенная по совокупности работ [9]. Отмечено образование большой области твердых растворов на основе соединения Pt_3In . Кристаллическая структура промежуточных фаз приведена в табл. 5.38. Сплавы платины с индием в средней части диаграммы состояния $[\sim 60\%$ (ат.) In] имеют специфическую золотисто-желтую окраску. Легирование Pt In повышает нараметры решетки Pt (рис. 5.22I, δ). Некоторые свойства твердых растворов на основе Pt приведены в табл. 5.38.

Pt—Tl [488]. Сплавы системы псследовались методами микроструктурного, рентгеноструктурного и термического анализов (рис.



. Рис. 5.218. Диаграмма состояния сплавов системы Pt—В

Рис. 5.219. Диаграмма состояния сплавов системы Pt--Ai

5.222). В системе обнаружено сушсствование трех промежуточных 1300 фаз, кристаллическая структура которых приведена в табл. 5.38. 1100 Максимальная растворимость ТІ в $Pt \sim 1.4 \%$ (ат.). Взаимодействие платины с эле- 900 ментами IV еруппы Pt-Ti [9, 332, 335]. Диаграмма 700 состояния построена методами термического, микро- и рентгеноструктурного анализов (рис. 5.223). Было подтверждено существование в системе соединений TiPt₃ 300 и Ti₃Pt и обнаружено соединение TiPt. Существование соединения 100 Ti₂Pt подтверждено не было. В более поздних работах были обпаружены значительная область твердых растворов на основс соединения эквиатомного состава TiPt и мартенситный распал этого соединения; был подтвержден переход от кубической

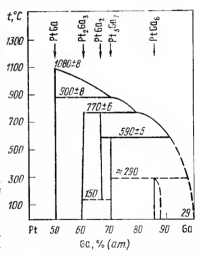
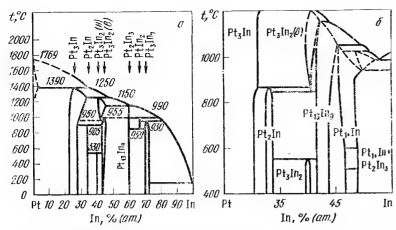


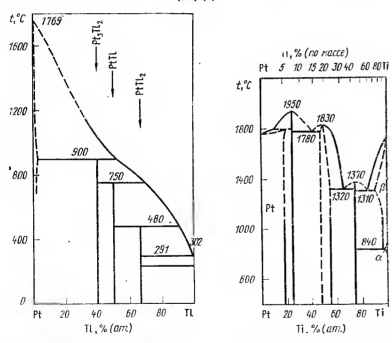
Рис. 5.220. Диаграмма состояния сплавов системы Pt—Ga

структуры типа CsCI к орторомбической типа AuCd [524]. Кроме того, былн обнаружены новые промежуточные фазы TiPt₈, Ti₂Pt₃, Ti₃Pt₅ [9], кристаллические структуры которых приведены в табл. 5.37.

Исследование днффузии в тонких пленках Pt и Ti показало, что в диффузионном слое образуются промежуточные фазы TiPt и Ti₃Pt



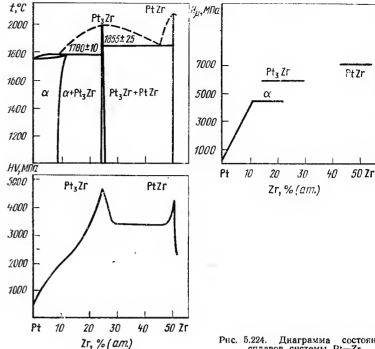
Рнс. 5.221. Диаграмма состояния сплавов системы Рт-Іп по данным [9] (а) [488] (6)



Рнс. 5.222. Днаграмма состояния сплавов системы Pt-TI

Рис. 5.223. Днаграмма состояння сплавов системы Pt-Ti

со структурой типа AuCd и Cr₃Si, причем сначала наблюдалось образование соединения TiPt. Отмечается высокая коррозионная стойкость пленок из соединения Ti₃Pt.



Рнс. 5.224. Диаграмма состояния сплавов системы Pt-Zr

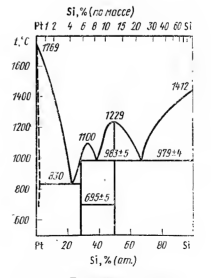


Рис. 5.225. Диаграмма состояния сплавов системы Pt-Si

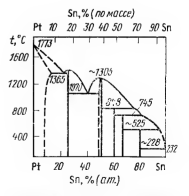
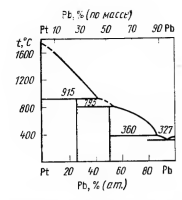


Рис. 5.226. Днаграмма состояния сплавов системы Pt-Sn



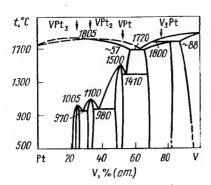


Рис. 5.227. Диаграмма состоярия сплавсе сестемы Pt—Pb

Рис. 5.228. Диаграмма состояния сплавов системы Pt-V

Граница твердого раствора на основе Pt не уточнена. Отмечается значительная [~18—20 % (ат.)] растворимость Ті в Pt. Растворимость Pt в Ті ниже. Pt снижает температуру α→β-перехода Ті.

Pt—Zr [332, 525]. Система исследовалась методами микроструктурного, рентгеноструктурного и термического анализов, измерения твердости и удельного электросопротивления. Диаграмма состояния, исстроенная на основании работ [332, 525], приведена на рис. 5.224.

Диаграмма состояния характеризуется значительной [до 11 % (ат.)] растворимостью Zr в Pt и образованием трех промежуточных фаз, образующихся с открытым максимумом непосредственно из расплава. Соединение PtZr существует в двух модификациях. Кристаллическая структура соединений приведена в табл. 5.37. Сплавы Pt с 6 % (по массе) Zr пластичны. Из них могут быть получены фольга и проволока микронных размеров.

Pt—Hi [9]. Диаграмма состояния не построена. Известно о существовании нескольких промежуточных фаз, кристаллическая структура

которых приведена в табл. 5.37.

Pt—Si [9, 332]. Диаграмма состояния исследовалась неоднократно. В системе (рис. 5.225) было обнаружено три промежуточные фазы: Pt_5Si_2 , Pt_2Si и PtSi. Растворимость Si при температуре эвтектики 830 °C ~1,4 % (ат.). Более поздние исследования показали более сложный характер платиновой части диаграммы состояния Pt—Si (см. рис. 5.225). В работе [526] приведены результаты исследования диаграммы состояния в области существования соединений Pt_3Si и Pt_2Si . В этой части диаграммы обнаружено соединение Pt_12Si . Отмечается, что большинство силицидов платины существует в двух-трех модификациях. Кристаллическая структура соединений приведена в табл. 5.38.

Рt—Ge [527]. Диаграмма состояния системы построена методами термического, микроструктурного и рентгеноструктурного анализов. Она представляет собой сложную систему с щестью промежуточными фазами. Рt и Ge практически взаимно не растворяются в твердом состоянии. Кристаллическая структура промежуточных фаз приведена в

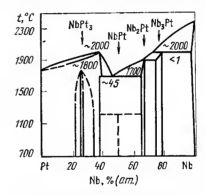
табл. 5.38.

Pt—Sn, Pb [404]. Диаграммы состояния приведены на основании анализа нескольких работ (рис. 5.226, 5.227). Диаграммы имеют сложный характер с большим числом промежуточных фаз. Растворимость Pb в Pt не определялась. Растворимость Sn в Pt предполагается более

8 % (ат.). Растворимость Pt в Sп и Pb мала. Соединения PtSп и PtPb плавятся конгруэнтно при температурах ~1406 и 1305 °C соответственно; соединения Pt2Sn3, PtSn2, PtSn4 образуются по перитектическим реакциям. В системе Pt—Pb все три известные промежуточные фазы (Pt3Pb, PtPb4) образуются по перитектическим реакциям. Кристаллическая структура соединений приведена в табл. 5.38. Обе диаграммы требуют дополнительных исследований.

Взаимодействие платины с элементами V группы

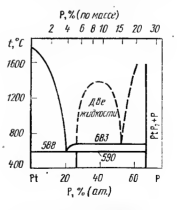
Pt—V [528]. Диаграмма состояния построена методами микроструктурного, рентгеноструктурного и термического анализов и представляет собой сложную эвтектнческую систему с четырьмя промежуточными фазами (рис. 5.228). Система характеризуется образованием широких областей твердых растворов на основе исходных компонентов. Максимальная растворнмость V в Pt составляет ∼57 % (ат.). Твердый раствор на основе Рt кристаллизуется с пологим максимумом при температуре 1805 °С. Периоды решетки твердого раствора на основе Pt изменяются на 0,3920 до 0,3961 нм при 40 % (ат.) V. При поиижении температуры в твердом состоянии образуются три промежуточные фа-



1200 Pt 20 40 60 80 Ta Ta, % (am.)

Рис, 5.229. Днаграмма состояния сплавов системы Pt—Nb

Рис. 5.230. Диаграмма состояния сплавов системы Pt—Та



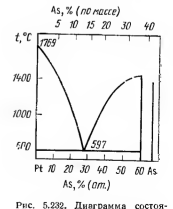
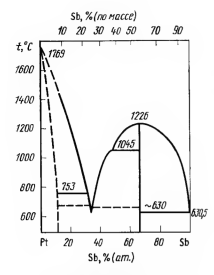


Рис. 5.231. Диаграмма состояния сплавов системы Pt—P

ния сплавов системы Pt—As



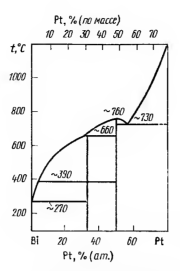


Рис. 5.233. Диаграмма состояния сплавов системы Pt—Sb

Рис. 5.234. Днаграмма состояния сплавов системы Pt—Bi

зы PtV, Pt₂V и Pt₃V при температурах \sim 1500, 1100 и 1015 °C соответственно. Область гомогенности фаз при 900 °C: PtV 48,5—51,5 % (ат.) V; Pt₂V 32,5—34 % (ат.) V; Pt₃V (γ) 22—23 % (ат.) V; Pt₃V (γ) 23—27 % (ат.) V. Кристаллическая структура соединений приведена в табл. 5.37. Соединение PtV₃ образуется по перитектической реакции при температуре 1800 °C и обладает областью гомогенности 68—81 % (ат.) V при 1300 °C. Кристаллическая структура этого соединения типа Cr₃Si. Соединение стабильно в исследованном интервале температур. В системе наблюдается эвтектическое равновесие между твердым раствором на основе Pt и соединением V₃Pt с эвтектической точкой при 63 % (ат.) V и температуре 1720 °C и три эвтектоидных равновесия между PtV₃ и PtV, PtV и Pt₂V, Pt₂V и Pt₃V при 55, 39, 28 % (ат.) V и температурах 1410, 980 и 970 °C соответствению.

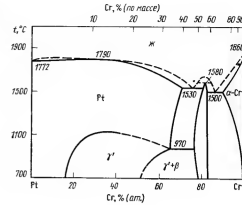
Максимальная растворимость Pt в V ~12 % (ат.) снижается до

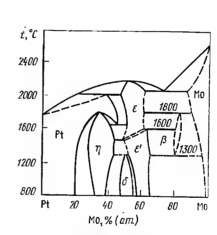
5 % (ат.) при 900 °С.

Pt—Nb [529]. Диаграмма состояния системы построена методом микроструктурного, рентгеноструктурного и термического анализов и представляет собой сложную диаграмму с четырымя промежуточными фазами (рис. 5.229). Соединения PtNb₃ и PtNb₂ образуются по перитектическим реакциям и имеют области гомогенности ~2—3 % (ат.). Кристаллическая структура соединений приведена в табл. 5.37. Соединение PtNb образуется по перитектической реакции при температуре ниже 1500 °C. Известно, что соединение PtNb существует в двух модификациях. Соединение Pt₃Nb образуется в результате упорядочения твердого раствора при температуре ~1800 °C и существует в двух модификациях. Имеются также данные о существовании соединения Pt₂Nb со структурой типа MoPt₂ (см. табл. 5.37).

Максимальная растворимость Nb в Pt ~40 % (ат.). Растворимость Nb в Pt при комнатной температуре более 20 % (ат.). Кривая плавкости твердых растворов на основе Pt проходит через максимум при

Рпс. 5.235. Диаграмма состояния сплавов системы Pt—Cr





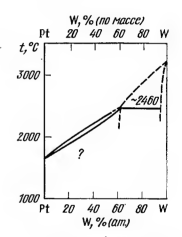


Рис. 5.236. Диаграмма состояння сплавов системы Pt—Mo

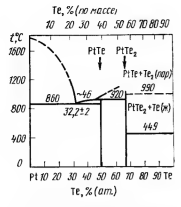
Рис. 5.237. Диаграмма состояния сплавов системы Pt--W

2000 °C 38—39 % (ат.) Nb. В системе наблюдается эвтектическое равновесие между твердым раствором на основе Pt и соединением Nb₂Pt при 1700 °C и \sim 45 % (ат.) Nb.

Максимальная растворимость Pt в Nb не превышает 1 % (ат.).

Pt—Ta [530]. Система исследована методами термического, микроструктурного и рентгеноструктурного анализов и представляет собой сложную систему с четырьмя промежуточными фазами (рис. 5.230). В системе протекают две эвтектические и одна эвтектоидная реакции. Соединения TaPt₃ и TaPt₂ образуются конгруэнтно при 2065 и 2245 °C соответственно, σ-фаза и TaPt— по перитектическим реакциям при 2200 и 1795 °C соответственно. Кристаллические структуры соединений приведены в табл. 5.37.

Рt—Р [9, 404]. Ориентировочная диаграмма состояния приведена на рис. 5.231. В системе обнаружено существование двух фосфилов



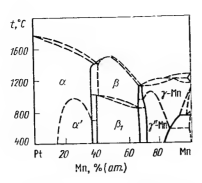


Рис. 5.238. Диаграмма состояния сплавов системы Pt-Te

Рис. 5.239. Диаграмма состояния сплавов системы Pt-Mn

Pt₅P₇ и PtP₂. Температура плавления PtP₂ выше 1500 °C. Это соединение стабильно при атмосферном давлении до 1400 °C. Кристаллическая структура PtP₂ типа пирита FeS₂ с a=0,5966 нм. Р снижает температуру плавления Pt. Эвтектическая температура со стороны Pt составляет 588 °C.

Pt—As [9, 404]. Ориентировочная диаграмма системы приведена на рис. 5.232. Встречающийся в природе естественный арсенид близок по созтаву к PtAs₂. Соединение PtAs₂ изотипно соединениям PtP₂ и PtSb₂ и обладает кубической структурой FeS_2 с a=0.5966 нм.

Pt—Sb [9, 404]. Ориентировочная диаграмма системы приведена на рис. 5.233. Кристаллическая структура соединений: PtSb₂ типа FeS₂ с a=0.64400 им; PtSb типа NiAs с a=0.413, c=0.5488 нм, c/a=1.325.

РІ-Ві [335]. Ориентировочный вариант диаграммы состояния системы приведен на рис. 5.234. В системе установлено существование соединений PtBi2 и PtBi и предполагается существование соединения Рt₂Вi₃ в интервале температур 685—570 °С. Кристаллическая структура соединений: PtBi типа NiAs с a=0,4324, c=0,5501 нм; Pt₂Bi₃, орторомбическая структура с a=0.8293, b=0.7121, c=0.5588 нм. Соединение PtBi2 существует в трех модификациях. Кристаллическая структура высокотемпературной модификации не определена. Кристаллическая структура PtBi₂(β), существующая выше 420 °C, кубическая типа ${
m FeS_2}$ с a=0.67022 нм, ${
m PtBi_2}(\alpha)$ тригональная с периодами решетки a==0.660, c=0.618 нм. Растворимость Pt в Вi при 441 °C составляет 5,02 % (ат.). Со стороны Ві при 0,85 % (по массе) Рt и 268 °C в системе наблюдается эвтектическое взаимодействие.

Взаимодействие платины с элементами VI группы

Pt-Cr [531]. Диаграмма состояния построена методами термического, микроструктурного и рентгеновского анализов. Она представляет собой сложную систему эвтектического типа (рис. 5.235). Максимальная растворимость Сг в Рt составляет ~71 % (ат.). Твердый раствор на основе Рt кристаллизуется с пологим максимумом. При понижении температуры в этой области концентраций наблюдается упорядочение. Область упорядоченных сплавов при температуре 970 °C простирается от 17 до 65 % (ат.) Ст. По мере увеличения Ст идет непрерывный процесс упорядочения от структуры СизАи к структуре АиСи. В интервале концеитраций 76,5-83 % (ат.) Сг подтверждено также существование соединения PtCr₃. кристаллическая структура которого приведена в табл. 5.37. В системе наблюдаются два эвтектических взаимодействия: при ~76 и 87 % (ат.) Сг. Максимальная растворимость Pt в

 $Cr \sim 10 \%$ (ат.) при температуре эвтектики 1500 °C.

Рт-Мо [9, 532]. Диаграмма состояния построена методами термического, микроструктурного и рентгеновского анализов. Она представляет собой сложную систему с четырьмя промежуточными фазами (рис. 5.236), кристаллическая структура которых приведена в табл. 5.37. Максимальная растворимость Мо в Pt составляет более 40 % (ат.), растворимость Pt в Мо при 2000 °С составляет 12 % (ат.), при 1000 °C - 2 % (ат.). В результате упорядочения твердого раствора на основе Pt при температуре ниже 1800 °C образуется η-фаза (MoPt₂), которая обладает областью гомогенности ~14 % (ат.) при 1400°С и ~6% при 800°С. Существование соединения Рt₃Мо с тетрагональной структурой (a=0.3897, c=0.3936 нм) [532] не было подтверждено. Типичная для систем платиновых металлов є-фаза образуется непосредственно из расплава с открытым максимумом. Она имеет широкую область гомогенности 52-62 % (ат.) Мо при 1800 °С и претерпевает полиморфное превращение при температурах ниже 1600 С. После отжига с 1000 °C в интервале концентраций 47—55 % (ат.) Мо наблюдается образование соединения РтМо (б-фаза). Существование соединения Pt_2W со структурой типа Pt_2Mo с параметрами a=0,2762, $b=0.8251,\ c=0.3907$ нм [335] подтверждено не было. Кристаллическая структура соединений приведена в табл. 5.37. Соединение PtMo₃ образуется по перитектоидной реакции при ~1800°С и эвтектоидио распалается при ~ 1300 °C.

Pt-W [9,533]. Диаграмма состояния построена методами термического, микроструктурного и реитгеиоструктурного анализов. В работе [533] приведена диаграмма состояния системы Pt—W на основании анализа опубликованных работ (рис. 5.237). Более поздняя работа Л. И. Вороновой подтвердила образование области упорядочения в твердых растворах на основе Pt при температурах ниже 1400°С. При этом образуются две упорядоченные фазы: у при 35 % (ат.) W и є с областью гомогенности от 45 до 50 % (ат.) W. Кристаллическая структура промежуточных фаз приведена в табл. 5.37. Анализ имеющихся данных показывает, что низкотемпературная часть диаграммы более сложная и требует дальнейших детальных систематических исследований, так как сплавы Pt-W представляют интерес не только как конструкционные высокотемпературные, но и как материалы для вы-

сокочувствительных датчиков.

Pt-S, Se [404]. Диаграммы состояния этих систем не опубликованы. Имеются даиные о существовании сульфидов и селенидов PtR и PtR₂. Кристаллическая структура соединений приведена в табл. 5.38.

Рт-Те [335]. Диаграмма состояния построена методами термического, рентгеноструктурного и микроструктурного аиализов (рис. 5.238). Она представляет сложную систему эвтектического типа с двумя промежуточиыми фазами. Кристаллическая структура приведена в табл. 5.38.

Pt-Po [9]. Известно о существовании соединения PtPo2 со струк-

турой типа $Cd(OH)_2$ с периодами a=0,4104, c=0,5606 им.

Взаимодействие платины с элементами VII группы

Рт-Мп [404]. Диаграмма состояния системы приведена на рис. 5.239. Пиаграмма имеет очень сложный характер. Максимальная растворимость Мп в Pt ~38 % (ат.). Ниже 1000 °C было подтверждено образоваине упорядоченной структуры типа СизАи. Обнаружено соединение

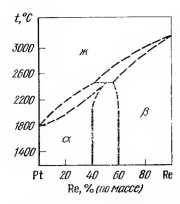


Рис. 5.240. Диаграмма состояния сплавов системы Pt-Re

МпРt с областью гомогенности 32,5—59 % (ат.) Рt. Исследованиями микроструктуры показано, что соединение МпРt существует в двух модификациях. Предполагается, что высокотемпературная модификация МпРt относится к структура CsCl, низкотемпературная — к AuCu. Параметры решетки приведены в табл. 5.37.

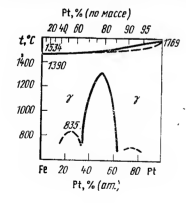
Pt—Tc [9]. Установлено, что в системе нет промежуточных фаз. Отмечается образование широких областей твердых растворов на основе исходных компонентов.

Pt—Re [9]. Диаграмма построена методами термического, микроструктурного и рентгеновского анализов Л. И. Вороновой (рис. 5.240). В системе так же, как и в системе Pt—Os, отмечается образование широких областей твердых растворов на основе исходных ком-

понентов без промежуточных фаз. По данным Л. И. Вороновой, легирование Pt до 10 % (по массе) Re повышает механическую прочность Pt при высоких и низких температурах в 1,5—2 раза. Исследовано влияние Pt (до 6 %) на деформируемость Re [534]. Добавка к Re до 5,7 % Pt практически не влияет на его деформируемость.

Взаимодействие платины с элементами VIII группы

Рt—Fe [9, 332, 535]. Диаграмма состояния системы исследовалась неоднократно различными методами физико-химического анализа (рис. 5.241, а). Между Pt и изоморфной ей модификацией γ-Fe наблюдается непрерывная растворимость. Платина повышает температуру δ→γ-превращения Fe. В системе образуются три упорядоченные фазы FePt₃,



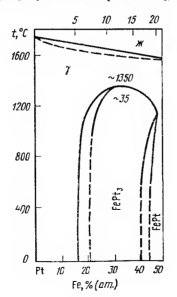


Рис. 5.24 i. Диаграмма состояния сплавов системы Pt—Fe

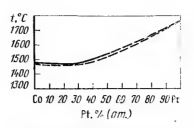


Рис. 5.242. Диаграмма состояния сплавов системы Pt—Co

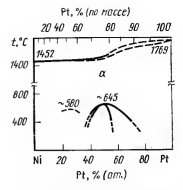


Рис. 5.243. Диаграмма состояння сплавов системы Pt—Ni

FePt, Fe₃Pt. По данным работы [535], диаграмма состояния в области существования промежуточных фаз Fe₃Pt и FePt имеет эвтектоидный характер (рис. 5.241, 6).

Pt—Co [9, 536]. Система сплавов исследовалась неоднократно различными методами физико-химического анализа (рис. 5.242). Постоянный интерес к сплавам этой системы вызван применением их в качестве высокоэффективных малогабаритных постоянных магнитов. Сплавы системы кристаллизуются с образованием непрерывного ряда твердых растворов. Кривая температур плавления (солидус) проходит через пологий минимум. При понижении температуры наблюдается образование двух упорядоченных фаз Pt₃Co и PtCo, кристаллическая структура которых приведеца в табл. 5.37.

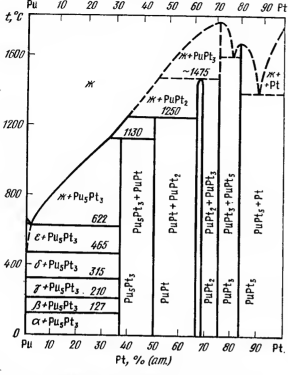
Pt—Ni [9, 332]. Диаграмма состояния аналогична системе Pt—Co (рис. 5.243). Соединение NiPt обладает тетрагональной структурой ти-

Диаграммы состояния Pt с платиновыми металлами приведены ранее.

Взаимодействие платины с актиноидами

Рt—Th [9, 332]. Диаграмма системы Pt—Th построена методами термического и рентгеновского анализов. В системе обнаружено восемь кимических соединений, из которых PtTh, Pt₃Th, Pt₅Th₃ плавятся конгруэнтно при температурах выше 1500 °C. Pt₅Th, Pt₄Th, Oбразуются по перитектическим реакциям при температурах выше 1500 °C. Характер образования этих соединений определен металлографическим анализом литых сплавов. Соединение Pt₃Th₂ образуется по перитектической реакции при температуре 1362±10 °C. Со стороны исходных компонентов наблюдаются эвтектические взаимодействия при 1337±12 °C и 10 % (ат.) Тh и 1237±12 °C и 83 % (ат.) Тh. Взаимная растворимость компонентов менее 1 % (ат.). Кристаллическая структура промежуточных фаз приведена в табл. 5.37.

Pt—Pu [351, 537]. Система исследовалась методами термического, микросгруктурного, рентгеноструктурного анализов, изучения электропроводности и магнитных свойств. Диаграмма состояния [351] представляет сложную систему с пятью химическими соединениями, из которых PuPt₃ и PuPt₅ плавятся конгруэнтно при температурах выше 1800 и 1700 °C соответственно (рис. 5.244). Соединения Pu₅Pt₃, PuPt и



Pt. % (no macce)

Рис. 5.244. Диаграмма состояния сплавов системы Pt-Pu

РиР t_2 образуются по перитектическим реакциям при 1130, 1250 и 1475°С соответственно. Растворимость Рt в ϵ -Ри \sim 1 % (ат.), в δ -Ри—менее 1 % (ат.). Соединение РиР t_5 , вероятно, обладает кубической структурой типа AuB e_5 . Кристаллическая структура промежуточных

фаз приведена в табл. 5.37.

Pt-U. Диаграмма состояния системы приведена в работе [404]. В системе обнаружено четыре промежуточные фазы, из которых UPt_3 плавится конгруэнтио при 1700 °C; UPt_5 и UPt_2 образуются по перитектическим реакциям при 1460 и 1370 °C; UPt образуется по перитектической реакции при 961 °C. Влияние Pt на β - α -переход U исследовалось в работе [538] измерением электросопротивления при температурах от 0 до 660 °C. Температурная кривая электросопротивления сплава U-1 % Pt имеет три температурных максимума: первый соответствует диффузионному процессу зарождения и роста α -фазы, второй — бейнитному распаду, третий — мартенситной реакции.

Соединение UPt является ферромагнетиком ниже температуры 30 К. Было измереио удельное электросопротивление соединения UPt в интервале температур 2—298 К. Отмечено, что ниже 10 К ρ возрастает с тем-

пературой, выше 60 К оно падает с температурой [539].

Имеется упоминание о существовании соединения $PtPo_2$, обладающего гексагональной структурой типа $Cd(OH)_2$ с периодами решетки $a=0,4104,\ c=0,5606$ нм. Кристаллическая структура промежуточных фаз приведена в табл. 5.37.

5.9. Тройные и многокомпонентные диаграммы состояния золота и серебра

Аи—Аg—Си. Диаграмма состояния имеет широкий температурный интервал поверхности ликвидуса (рис. 5.245). Фазовые превращения ниже температуры плавления претерпевают почти все сплавы, за цеключением расположенных вблизи угла Au (рис. 5.246). С понижением температуры увеличивается область сплавов с двужфазной структурой. Распад однородного твердого раствора сопровождается дисперсионным твердением и наблюдается значительный рост твердости сплавов, зависящий от соотношения Ag: Си в сплаве. При медленном охлаждении и небольшом содержании Ag образуются также упорядоченные фазы Au—Си. Тройные сплавы могут упрочияться одновременно за счет дисперсионного твердения при старении и упорядочения. С ростом содержания Ag упорядоченные фазы в сплавах исчезают [540].

Аи-Ад-Ра. Днаграмма состояния системы исследовалась мето-

дами физико-химического анализа.

Установлено, что сплавы системы кристаллизуются с образованием непрерывного ряда твердых растворов. Температура плавления сплавов плавно понижается от угла Pd к стороне Au—Ag. Построены кривые равных периодов решетки для системы Pd—Ag—Au, проведено исследование влияния температуры на периоды решетки; указано, что периоды решеток имеют отклонение от закона Вегарда. Методом дифференциально-термического анализа построено три политермических разреза системы при $x_{\rm Au}/x_{\rm Pd}=1$, $x_{\rm Ag}/x$ $_{\rm d}=1$, $x_{\rm Ag}/x_{\rm Au}=1$, где x— мольная доля компонента. Поверхности ликвидуса и солидуса (рис. 5.247, 5.248) являются типичными для регулярных растворов [266, 541].

Au—Ag—O₂. Растворимость кислорода в сплавах Au—Ag подчипястся закону Шивертса [542] и уменьшается при увеличении содержа-

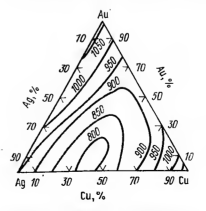
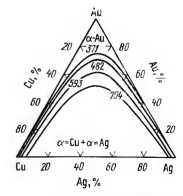


Рис. 5.245. Поверхность ликвидуса сплавов системы Au—Ag—Cu



Рнс. 5.246. Граница однофазной области в системе Au—Ag—Cu

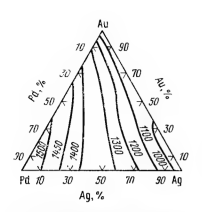


Рис. 5.247. Поверхность ликвидуса сплавов системы Au—Ag—Pd

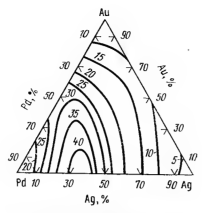


Рис. 5.248. Электросопротивление р силавов системы Au—Ag—Pd

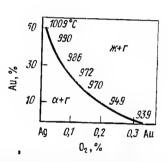


Рис. 5.249. Зависимость температуры равновесия между жид-ким. газообразным и твердым состоянием в сплавах Au—Ag от содержания Au ρ C_2

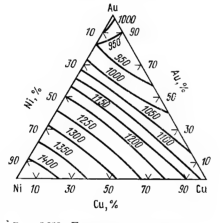


Рис. 5.250. Поверхность ликвидуса силавов системы Au—Ni—Cu

ния Аи, а температура трехфазного равновесия увеличивается (рис. 5.249).

Au—Cu—Ni. Солидус сплавов во всем интервале концентраций близок к ликвидусу (рис. 5.250), за исключением области угла Ni. Распад однородного твердого раствора с г. ц. к. решеткой начинается при высокой температуре, при ее понижении двухфазная область охватывает большинство композиций (рис. 5.251). Упорядоченные фазы AuCu и AuCu₃ растворяются при содержании 3—4 % Ni.

Au—Pd—Cu. Использовали химически чистые металлы. Сплавы выплавляли в дуговой печи и гомогенизировали в вакууме.

Исследования проводили методами микро- и рентгеноструктурного, дилатометрического анализов, измерением электросопротивления.

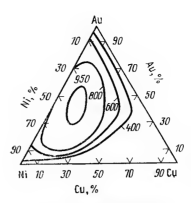


Рис. 5.251. Двухфазиые области в системе **Au—Cu—**Ni

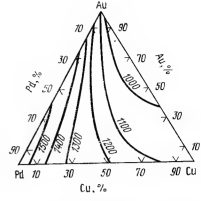


Рис. 5.252. Поверхность ликвидуса сплавов системы Au—Cu—Pd

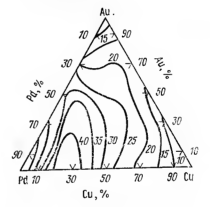


Рис. 5.253. Электросопротивление р сплавов системы Au—Cu—Pd

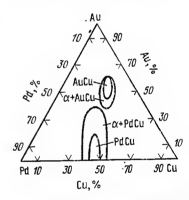
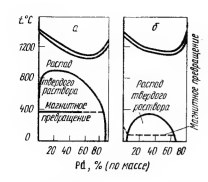


Рис. 5.254. Области фазовых превращений в системе Au—Cu—Pd при 550 °C

Построены изотермы при 350, 450 и 550°С (рис. 5.252), политермы по разрезам РdCu—AuCu, PdCu—Au, AuCu₃—Pd и по разрезу с 30% (ат.) Рd параллельно стороне Au—Cu. Двухфазные области, окружающие упорядоченные фазы AuCu и PdCu, соприкасаются при 545°С в точке 38% Au, 29% Pd и 33% Cu. Температуры образования фаз PdCu (о. ц. к.) и AuCu (гранецентрированная тетрагональная) повынаются при добавлении соответственно Au и Pd на 50°С для PdCu и на 185°С для AuCu.

Упорядоченное тройное соединение на основе AuCu с наивысшей температурой плавления имеет состав: 51 % (по массе) Au, 19 % (по массе) Pd и 30 % (по массе) Cu, и отвечает формуле Au₃Pd₂Cu₅. Сплав с максимальной температурой плавления на основе PdCu имеет состав: 12 % (по массе) Au, 47 % (по массе) Pd и 41 % (по массе) Cu

(рис. 5.253, 5.254).



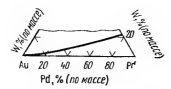


Рис. 5.256. Часть изотермического раздела системы Au—Pd—W прн 20°C

▼ Рис. 5.255. Политермические разрезы системы Au—Pd—Co с содержанием 10 % Pd (a) и 20 % Pd (б)

Au—Pd—Co. Использовали Рd губчатый, Au с содержанием примесей не более 0,01 %, Co с содержанием 0,01 % С.

Сплавы выплавляли в криптольной печи в корундовых тиглях под слоем расплавленного BaCl₂. Изучали девять разрезов с постоянным содержанием Pd через каждые 10 % в области от 10 до 90 %. Дополнительно исследовали разрезы с 25, 45 и 55 % Pd. Сплавы отжигали в вакууме в течение 100—150 ч при температуре, близкой к температуре солидуса. Закаливали в ледяную воду с 900, 1000 и 1100 °C после выдержки 4 ч.

Йзучена диаграмма состояния системы Pd—Au—Co. Приведены политермические диаграммы сплавов в разрезах с постоянным содержанием 10, 20, 30, 40, 45, 50, 55, 60, 70, 80 и 90 % Pd. Даны нзотсрмы

поверхности ликвидуса (рис. 5.255).

Исследование проводили методом микроструктурного и рентгеновского анализов, измерением твердости, удельного электросопротивления и его температурного коэффициента [544].

Аи—Ра—W. Использовали W, полученный электронио-лучевой зоп-

ной плавкой, Ан чистотой 99,99 %, Ра чистотой 99,99 %.

Сплавы выплавляли в дуговой печи с вольфрамовым элсктродом в атмосфере гелия. Отжигали при 1000 °С в течение 100 ч. Исследовали методами микроструктурного и рентгеновского анализов, измеренисм микротвердости и электросопротивления.

Дан нзотермический разрез части системы при комнатной температуре. Определена граница существования тройных твердых растворов,

расположенных вдоль стороны Pd—Au (рис. 5.256) [545].

Au-Pd-Fe. Исследована магнитная структура упорядоченных сплавов $Fc(Pd_{1-x}Au_x)_3$ (0,133<x<0,4). При атомном упорядочении реализуется антиферромагнитная структура с волновым вектором k, что соответствует в простой кубической решетке одному лучу трехлучевой звезды. Магнитные моменты атомов Fe ориентированы антипараллельно в направлении [001]. Установлена магнитная фазовая диаграмма сплавов [546]. Исследованы магнитные свойства сплавов $(Pd_{0.67}Fc_{0.33})_{1-x}Au_x$ (x=0-0.2), упорядочивающихся по типу CuAu в широком интервале полей (до $7.85\cdot10^7$ A/м) и температур (4,2—1200 K) [547]. В интервале 4.2-500 К и в магнитных полях до $7.85\cdot10^7$ А/м изучены температурные и полевые зависимости намагниченности и χ сплавов $Fe(Pd_{1-x}Au_x)$ (0<x<0,80) в состояниях с дальним атомным порядком и без него. Построена диаграмма магнитного состояния сплавов [548] Исследованы электрические свойства и кристаллическая структура упорядочивающихся сплавов Pd—Au—Fe [549].

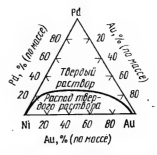


Рис. 5.257. Изотермическое сечение системы Ан--Pd--Ni при 20°C

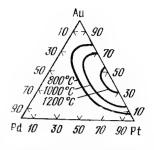


Рис. 5.258. Изотермическое сечение системы Au—Pd—Pt

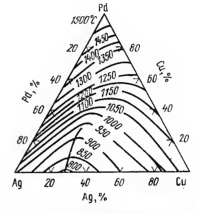


Рис. 5.259. Изотермы ликвидуса системы Ag—Pd—Cu

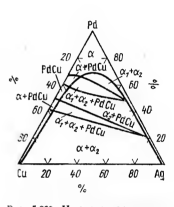


Рис. 5.260. Изотермическое сечение системы Ag-Pd-Cu при 400°C

Au—Pd—Ni. Были использованы Au, содержащсе менее 0,01 % примесей, Ni электролитический п Pd губчатый, аффинированный 99,96 %.

Сплавы готовили расплавлением в высокочастотной печи под слоем BaCl₂ с добавками буры. Исследовали методами термического и микроскопического анализов, измерением твердости, удельного электро-

сопротивления и его температурного коэффициента.

Приведена диаграмма системы Au—Pd—Ni при комнатной температуре. В системе образуется непрерывный ряд твердых растворов. При постоянном содержании 10 и 20 % Pd происходит распад твердого раствора с образованием механической смеси твердых растворов на основе Au и Ni (рис. 5.257) [550].

Au—Pd—Pt. Определяли распространение двухфазной области распада твердого раствора системы Pt—Au в тройной системе Pd—Pt—Au рентгеновским методом Дебая, определением постоянной ре-

шетки для закаленных с 850—1225 °С сплавов.

Представлены изотермы двухфазной области в тройной системе и пространственная модсль системы. Приведены кривые измеисния про-

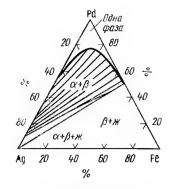


Рис. 5.261. Изотермическое сечение системы Ag—Pd—Fe при 1000 °C

странственной решетки для тройных твердых растворов (рис. 5.258) [551].

Исследована т. э. д. с. при 200— 1400°С, а также стабильность т. э. д. с. после иагревов при 1200 и 1400°С [552].

Ад—Ра—Си. Сплавы выплавляли в атмосфере водорода. Исследовали рентгеноструктурным, термическим и микроструктурным методами анализа. Были изучены разрезы: PdCu—Ag, Pd—(50 % Ag+50 % Cu), с 10 Ag и изотермы при 400 и 600 °C (рис. 5.259).

Растворимость Ag в PdCu при 665, 600, 500 и 400 °C составляет 10, 7,5, 5,2 и 4,5 % соответственно. Двойная эвтектика на разрезе PdCu—Ag лежит при 930 °C и 63 % Ag; трехфазная область $\alpha_1+\alpha_2+S$ простирается от 40 до 82 % Ag; границы трехфазной области $\alpha_1+\alpha_2+PdCu$ при 200 °C лежат при 40 и

57,5 % Ад и пересекаются с областью существования α_1 -фазы при 665°, а с областью PdCu — при 615°С (α_1 —твердый раствор. богатый

Си, а2 — твердый раствор, богатый Ад) [553].

Различными методами физико-химического анализа проводили исследование сплавов тройной системы Pd—Ag—Cu. Приведены распределения фазовых областей при различных температурах и проекция линии двойной эвтектикн. На основании данных термического анализа построены изотермы поверхности ликвидуса. Исследованы твердость и электросопротивление сплавов (рис. 5.260) [266].

Ag-Pd-Fe. При проведении работ использовали Pd, Ag и Fe

высокой чистоты (99,9 %).

Сплавы готовили плавленнем в криптольной печи под слоем BaCl₂, обрабатывали при различных температурах, закаливали в воду. Исследование проводили методами микроструктурного, рентгеновского и термического анализов, измерением твердости, электросопротивления и его температурного коэффициента [554, 555].

"Приведена диаграмма фазовых равновесий при комнатной температуре (рис. 5.261). Построены изотермические сечения при 1000, 1100 и 1200 °C. Обиаружена область несмениваемости, прилегающая к сто-

роне Fe—Ag.

Исследовали зависимость парамагнитной восприимчивости, эффективного магнитного момента, температуру магнитного упорядочения от восприимчивости матрицы и концентрации примесей для сплавов системы Pd—Ag—Fe. Рассчитан коэффициент молекулярного поля и константа обменного взаимодействия.

При температурах ниже 77 К исследовали влияние магнитного упо-

рядочения на ρ сплавов ($Pd_{1-x}Ag_x$) Fe_y [557].

Au—Rh—Pt. При исследовании использовали металлы высокой чистоты. Сплавы готовили в дуговой печи с вольфрамовым электродом. Исследование выполняли методами микроструктурного, рентгеновского и термического анализов. Сплавы отжигали при 600—800 °С в течение ∼3600 ч.

Построен изотермический разрез системы при 800 °C. Области существования тройных твердых растворов на основе Au и двойных спла-

вов Rh—Рt весьма узки [704].

В работе [705] представлены политермические разрезы при 5 % (ат.) Rh и 5 % (ат.) Au. Построено изотермическое сечение при 1000 °C.

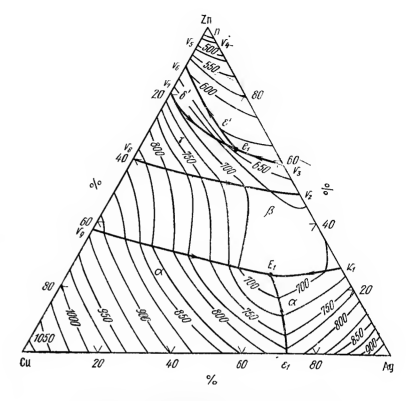


Рис. 5.262. Поверхность ликвидуса системы Ад-Си-Zп

Увеличение области твердого раствора при повышении температуры незначительно.

Au—Ag—Cu—Zn. С увеличением содержання Zn резко уменьшает-

ся двухфазная область в сплавах Аи—Ад—Си [558].

Ag—Cu—Ni. Преобладает влияние системы Ag—Ni, компоненты которой практически не смешиваются. Двухфазная область, образусмая эвтектикой Ag—Cu, исчезает при добавлении 5 % Ni. Твердый раствор ограничивается 5 % Ag [559].

Ag—Cu—Zn. В системе (рис. 5.262) имеются следующие характерные точки: эвтектическая e_1 на стороне Cu—Ag, перитектические v_1 , v_2 , v_3 , v_4 на стороне Ag—Zn, перитектические v_5 , v_6 , v_7 , v_8 , v_9 на стороне Zn—Cu. Связанные с ними реакции распространяются в тройной системе до пересечений в точках E_1 н v_1 или на всю систему [560].

Ag—Cu—Cd. Поверхность ликвидуса (рис. 5.263) имеет следующие характерные точки: эвтектическую e_1 на стороне Cu—Ag, перитектические v_1 , v_3 , v_3 , v_4 на стороне Ag—Cd. эвтектические e_2 и e_3 и перитектические v_5 , v_6 , v_7 на стороне Cd—Ci. Соответствующие им реакции распространяются в тройном поле до точек eT_1 , vT_1 , vT_2 , vT_3 , vT_4 .

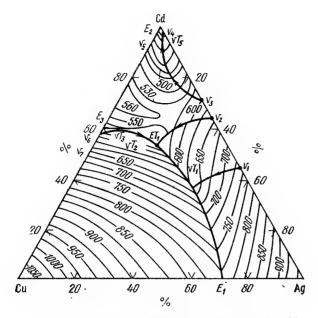


Рис. 5.263. Поверхность ликвидуса системы Ag-Cu-Cd

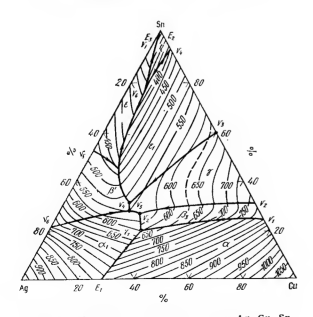


Рис. 5.264. Поверхность ликвидуса системы Ag-Cu-Sn

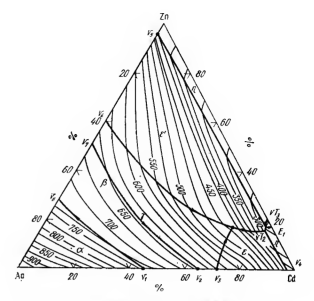


Рис. 5.265. Поверхность ликвидуса системы Ag-Cd-Zn

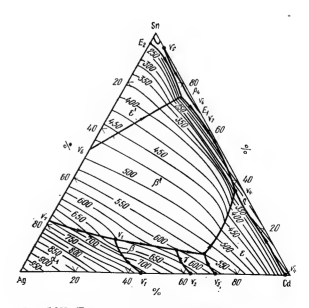


Рис. 5.266. Поверхность ликвидуса системы Ag-Cd-Sn

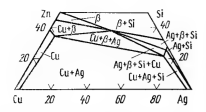


Рис. 5.267. Изотермическое сечение системы Ag-Cu-Zn-Si при 500°C и при содержании 0,25 % (no массе) Si

Поверхность Ag-Cu-Sn. ликвилуса (рис. 5.264) с характерными точками: эвтектической е₁ на стороие Си-Ад, перитектическими точками и, и2, и3, и4 и эвтектической е2 на стороне Си-Sп, эвтектической e_3 и перитектическими v₅, v₆ иа стороне Sn-Ад. Твердые растворы системы Ag-Си преобладают до 20 % Sn. далее образуются структуры систем Cu—Sn и Ag—Sn.

Ag-Cd-Zn. Поверхность ликвидуса (рис. 5.265) имеет харак-

терные точки: перитектические v_1 , v_2 , v_3 , v_4 на стороне Ag—Cd, эвтектическую e_1 на стороне Ag—Cd, перитектические v_5 , v_6 , v_7 , v_8 на стороне Zn-Ag. Связанные с ними реакции продолжаются до точек перессчения vT_1 , vT_2 , vT_3 . В системе образуется большое количество промежуточных фаз сложного состава из систем Ag-ZII и Ag-Cd [561, 562].

Ag-Cd-Sn. Поверхность ликвидуса (рис. 5.266) имеет характерные точки: перитектические v_1 , v_2 , v_3 , v_4 на стороне Ag—Cd, эвтектическую e_1 и перитектическую v_5 на стороне Cd—Sn, эвтектическую e_2 п перитектические v_6 , v_7 на стороне Ag—Sn. В твердом состоянии преобладают фазы из систем Ag—Sn, Ag—Cd.

Ag--Cu--Zn--Si. В системе Ag--Сu--Zп наряду с известными фазами, твердыми растворами на основе Си и Ад и обогащенной цинком β-фазой при высоких концентрациях Zn появляется твердый раствор на основе Si с незначительной растворимостью в нем Cu, Ag и Zn [соответственно 10⁻⁷, 10⁻⁵, 10⁻⁶ % (по массе)] (рис. 5.267) [564]. Наименьшая твердость у гомогенных твердых растворов на основе Ag и Си, наибольщая при 40 % Zп (влияние в-фазы) [565].

5.10. Тройные и многокомпонентные диаграммы состояния платиновых металлов

Ru-Ag-Ti. Рассмотрена возможность повышения коррозионной стойкости Ті и некоторых титановых сплавов путем их легирования Ад и Ru. Легирование Ti до 8,5 % Ag и до 2 % Ru повыщает коррозиоиную стойкость в 6—10 раз [566].

Ru—Au—Pd. Исследовали сплавы составов, расположенных параллельно стороне Pd—Au при постоянном содержании 1, 3, 5, 12 и

15 % Ru.

Сплавы готовили расплавлением в высокочастотной печи в корундовых тиглях под слоем буры. Исследовали методами микроскопического анализа, измерением механических и электрических свойств.

Построена диаграмма состояния системы Rd—Ru—Au. При содержании 1 % Ru образуется широкая область расслаивания расплава. Область тройных твердых растворов при комнатной температуре отсутствует [567].

 R_{μ} — A_{μ} — C_{0} . Сплав состава 65—92 % (по массе) Ru, 5—25 % (по массе) Ац, 3—10 % (по массе) Со применяется для электрических контактов. Сплавы получены методом порошковой металлургии [568].

Ru—Au—Ni. Получены сплавы для электрических контактов из Au, Ru и Ni. обладающие низким электросопротнвлением [569].

Ru—Zn—U. Исследовали растворимость Ru в U, насыщенном Zn, между 500 и 800°C, при скоростях охлаждения 50 и 25°C в час [570].

RuAL RuAL. RUAL SCRU 60 20 ScRu2 Rυ Sc. % (am.)

Рис. 5.268. Изотермическое сечение системы Ru-Al-Sc при

Ru-Hg-U. Растворимость Ru в U. насыщениом Hg. палает от 1.2·10-3 до 1.1·10-3% (по массе) между 50 и 365 °С [571].

Ru-Sc-Al. Для проведения исследования были использованы мс-

таллы следующей чистоты: A1 99,9 %, Ru 99,82 %, Sc 99,6 %.

Сплавы плавили в дуговой печи, отжигали в течение 600 ч при 800°С и закаливали в воду. Исследование проводили методами микроструктурного, рентгенофазового и локального рентгеноспектрального анализов, измерением твердости и магнитной восприимчивости.

По результатам исследований построено изотермическое сечение системы при 800°C (рис. 5.268). Обнаружено существование шести но-

вых тройных соединения (табл. 5.39).

Периоды решетки фазы λ_1 $a=0.5271\pm0.0003$, $c=0.8572\pm0.0004$ нм.

c/a=1,624. Период решетки *H*-фазы: $a=0.617\pm0.002$ нм.

Исследована коррозиониая стойкость ряда сплавов в 10 %-ном

растворе серной кислоты [340].

Ru-Al-Y. Исходными материалами служили: Ru, аффинированный в порошке, 99,82 %, А1 99,9 %, У 99.6 %.

ТАБЛИЦА 5.39 СОСТАВЫ ИЗУЧЕННЫХ ТРОЙНЫХ ФАЗ В СИСТЕМЕ Ru-Al-Sc

Со е динени е	Соетав, % (ат.)			
	Ru	Al	Sc	Структура
D H X	· 15 21 32	67 57 54	18 22 14	MgCu₂Al
` λ _ι λ' ₁	9—22 2 6—32	44—58 36—41	32—36 32—34	$\left.\begin{array}{c} \\ \\ \\ \\ \\ \\ \\ \\ \\ \\ \\ \\ \\ \\ \\ \\ \\ \\ \\$
λ"[33—36	30—32	3436	

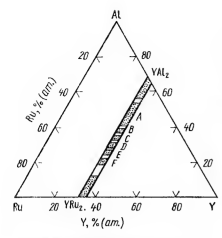


Рис. 5,269. Многослойные фазы Лавеса в системе Ru—Al—Y

Сплавы готовили в дуговой печи, гомогенизировали и отжигали в течение 1500 ч при 600°С. Исследованне проводили на литых и закаленных с 600°С образцах методамн металлографического и рентеновского анализов.

Представлен разрез при 600°С между соединениями YRu2 и YAl2. При исследовании литых образцов найдены четыре тройных соединения А, В', D' и Е (рис. 5.269). Двойные соединения в литом состоянии растворяют до 6% (ат.) Аl и 7% (ат.) Ru соответственно. В отожженных при 600°С сплавах этого разреза образуется шесть тройных соединений: A, B, C, D, E и F. Двойные соединения растворяют до 10% (ат.) Аl и до 10% (ат.) Ru соответст-

венно. Структура найденных фаз не определена, однако можно предположнть реализацию у некоторых из них многослойных структур — производных структурных типов фаз Лавеса [572].

 Ru_U_AI . Исследовалось получение твердеющих и термически уетойчных еплавов, еодержащих 0,05—1 % (по массе) Ru, 0.1—2 % (по массе) AI [340].

Изучалн тройные сплавы на оенове еоединения $U_2\Lambda I_3$, в котором 5 % (ат.) R_U замещалось на 5 % (ат.) Os, R_I и AI. При замене R_U на Os увеличивается постоянная ячейки еоединения. При замещении R_U , R_I и AI уменьшается стабильность фазы [573].

Ru—Al—Ti. В качестве исходных материалов иепользовали: Ru, аффинированный в порошке, 99,82 %, Al марки Al 999, иодидный Ti. 'Сплавы готовили в дуговой печи, образцы е содержанием более 50 % (ат.) Ru гомогенизировали при 1500 °C в печи ТВВ-2 в течение 350 ч. Образцы, еодержащие не более 80 % (ат.) Al, гомогенизировали при 1050 °C 500 ч; образцы, содержащие более 80 % (ат.) Al, гомогеннзировали при 500 °C. Оттомогенизированные образцы отжигали под закалику при 800 и 500 °C и закаливалн в воду. Исследование выполнялось методами микроструктурного, рентгенофазового, термического, локального рентгеноспектрального анализов, измерением твердоети и микротвердости.

Установлено распределение фазовых областей в системе при 800 и $500\,^{\circ}\mathrm{C}$ в части, богатой Al (рис. 5.270). Обнаружено существование тройного соединения со структурой $\mathrm{Th}_6\mathrm{Mn}_{28}$, отиосящегося к классу T-фаз и имеющего состав $A_6B_7C_{16}$. Решетка соединения кубическая с периодом $a=0,11\div0,2$ нм. Границы областн гомогеиности фазы лежат в интервале 23-28~% (ат.) Ті. Установлена квазибинарность разреза между соединениями ТіRu и RuAl с непрерывной взаимной растворимостью компонентов. Найдено, что разрез между соединениями ТіAlз и $\mathrm{Ru}_4\mathrm{Al}_{13}$ является квазнбинарным эвтектического типа, а разрезы между фазами $\mathrm{Ti}_3\mathrm{Al}$ и $\mathrm{Ru}_4\mathrm{Al}_{23}$, а также $\mathrm{Ti}_4\mathrm{Al}_3$ и $\mathrm{Ru}_4\mathrm{Al}_2$ являются квазибинарными в твердом состоянни.

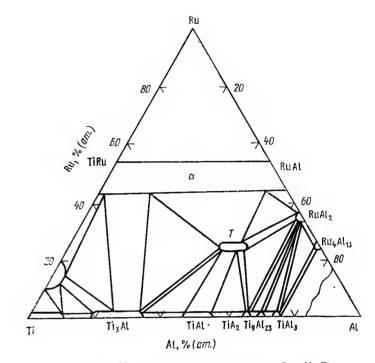


Рис. 5.270. Изотермическое сечение системы Ru-Al-Ti

11сследована коррозионная стойкоеть ряда сплавов в растворах киелот и щелочей [340].

Ru—Al—Zr. В качестве исходных материалов иепользовали: Ru, аффинированный в порошке, 99,82 %, Al марки Al999, иодидный Zr.

Сплавы готовили в дуговой печи; образцы е содержанием более 50 % (ат.) Ru гомогенизировали при 1500 °C в печи ТВВ-2 в течение 350 ч. Образцы, еодержащие не более 80 % (ат.) Au, гомогенизировали при 1050 °C, 500 ч; образцы, содержащие более 80 % (ат.) Al, гомогенизировали при 500 °C. Гомогенизированные образцы отжигали при 800 и 500 °C и затем закалнвали в воду. Исследование выполняли методами микроструктурного, рентгенофазового, термического, локального рентгеноспектрального анализов, измерением твердости и микротвердости.

Построены изотермические сечения системы при 800 и 500 °С в области, богатой А1 (рис. 5.271). Найдено тройное соединение со структурой Th_6Mn_{23} , относящееся к классу T-фаз и имеющее состав $\Lambda_6B_7C_{16}$.

Решетка соединення кубическая с периодом a=1,242 нм.

Установлено, что в системе Ru—Al—Zr образуются тройные соединения: Zr₃Ru₂Al₃ и ZrRuAl₈. На основанни данных физико-химического анализа показано, что разрез между соединениями ZrRu и RuAl является квазибинарным с непрерывной растворимостью; разрезы от ZrAl₃ к RuAl₂, Ru₄Al₁₃, RuAl₆ являются квазибинарными в твердом состояния.

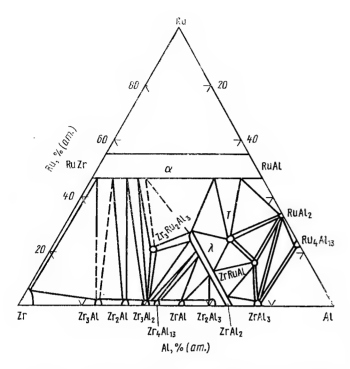


Рис. 5.271. Изотермическое сечение системы Ru—Al-Zr при 600 °C

Исследована коррозионная стойкость в кислотных и щелочных растворах сплавов из областей, богатых Zr [340].

Ru-Al-Hf. В качестве исходных материалов использовали: Ru, аффинированный в порошке, 99,82 %, А1 марки А1999, иодидный Нf.

Сплавы готовили в дуговой печи; образцы с содержанием более 50 % (ат.) Ru, гомогенизировали при 1500 °C в печи ТВВ-2 в течение 350 ч. Образцы, содержащие не более 80 % (ат.) А1, гомогенизировали при 1050 °C, 500 ч, образцы, содержащие более 80 % (ат.) Al, при 500°C. Гомогенизированные образцы отжигали под закалку при 800 и 500 °C и закаливали в воду. Исследование выполняли методами микроструктурного, рентгенофазового, термического, локального рентгепоспектрального анализов, измерением твердости и микротвердости.

Построены изотермические сечения системы при 800 и 500 °C (рис. 5.272). Установлено наличие квазибинарного разреза с неограниченной растворимостью компонентов между соединениями HfRu и RuAl.

Показано. что разрезы между HfAl₃ и соединениями RuAl₂, Ru₄Al₁₃ и RuAl₆ являются квазибинарными в твердом состоянии.

Исследована коррозионная стойкость в кислотных и щелочных рас-

творах сплавов из областей, богатых Hf [340].

Ru-Sc-C. Сплавы получали методом дуговой плавки и гомогенизировали при 1300 °C. Определен период решетки фазы ScRu₅C_{I-x} со структурой перовскита, равный 0,401 нм [574].

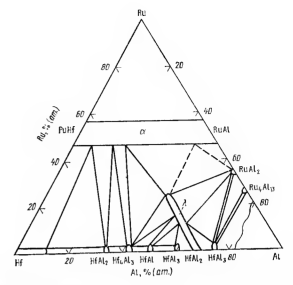


Рис. 5.272. Изотермическое сечение системы Ru-Al-Hf при 600 °C

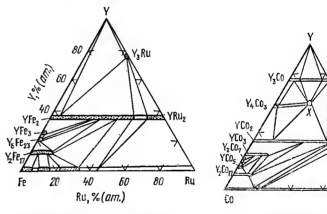


Рис. 5.273. Изотермическое сечение системы Ru-Y-Fe при 600°C

Рис. 5.274. Изотермическое сечение системы Ru-Y-Со при 600°С

Ru—Y-Zr. Исследовали сплав системы Ru-Zr-Y с содсржанием 66.7 % (ат.) Ru, 22,2 % (ат.) Zr и 11,1 % (ат.) Y. Найдено тройное соединение, кристаллизующееся в структурном типе MgZn₂ [340].

Ru—Fe—Y. Иля приготовления сплавов использовали: Ru 99,82 %,

Y 99,63 %, Fe 99,95 %.

Сплавы готовили в дуговой печи и отжигали под закалку при 600 °C. Исследование проводили методами микроструктурного, рентгенофазового и локального рентгеноспектрального анализов, измерением магнитных свойств сплавов.

Результаты исследования представлены в виде изотермы при $600\,^{\circ}\mathrm{C}$ (рис. 5.273). Сечение характеризуется глубоко проникающими в тройную систему областями гомогенности соединений YRu_2 , YFe_2 , YFe_3 , Y_2Fe_1 . Соединення Y_6Fe_2 и Y_3Ru практически не растворяют третьего компонента. Установлено, что разрез между фазами Лавеса YFc_2 — YRu_2 в субсолидусной части является квазибарным с ограниченной взаимной растворнмостью компонентов [340].

Ru—Co—Y. Для приготовления сплавов использовали: Ru 99,82 %,

Y 99,63 %, Co 99,95 %.

Сплавы готовили в дуговой печн и отжигалн при 600 °C с последующей закалкой в ледяную воду. Исследование проводили методами мнкроструктурного, рентгенофазового и локального рентгеноспектрального анализов. Были нзмерены магнитные характеристики ряда сплавов.

Построено изотермическое сечение при 600°С (рис. 5.274). Установлено образование тройной *X*-фазы, состав которой отвечает формуле Y₃CoRu. В тройную систему распространяются соединення Y₃Co, Y₃Ru, YCo₂ н др. В соединениях Y₄Co₃, Y₂Co₇, YCo₅ Ru практически не растворяются. Ниже линии солидуса фазы YCo₂ и YRu₂ образуют квазноинарпый разрез с отраниченной растворимостью компонентов [340].

Ru—Y—Ni. Для приготовления сплавов использовали: Ru 99.82 %,

Y 99,63 %, Ni 99,95 %.

Сплавы готовили в дуговой печи и отжигали при 600 °C с последующей закалкой в ледяную воду. Исследование проводили методами микроструктурного, рентгенофазового и локального рентгеноспектрального анализов. Былн измерены магнитные характеристики ряда сплавов.

Построено нзотермическое сечение системы при 600 °С (рис. 5.275). Взаимодействис металлов сопровождается образованием повой тройной фазы Z. Ее состав отвечает формуле Y₃NiRu. Двойные соединения Y₃Ni, YNi, YNi₃, YNi₂, YRu₂, Y₂Ni₁₇ распространиются в тройпую систему. Двойные фазы Лавеса YNi₂ и YRu₂ образуют в субсолидусной части системы квазнбинарный разрез с ограниченной растворимостью компонентов [340].

Ru—La—Th. Для соедипення $Ru_2Th_xLa_{1-x}$ исследован K-захват

[575].

Кубнческое соединение $Ru_2Th_{0.85}La_{0.15}$ обладает сверхпроводящими свойствами и имеет температуру перехода в сверхпроводящее состояние T=4.8 K [576].

Ru-Ce-Gd. Исследовано существование сверхпроводимостн и ферромагнетизма в сплавах ($Ce_{1-x}Gd_x$) Ru_2 методом ЯМР (0 < x < 0.176) 15771.

Ru—Ce—Tb. Исследованы сверхпроводниковые свойства твердых растворов $Ce_{1-x}Tb_xRu_2$, где $0.10 \leqslant x \leqslant 0.24$ ¹.

Ru—Ce—Dy. Исследованы сверхпроводниковые свойства твердых

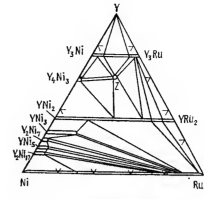
растворов $Ce_{1-x}Dy_xRu_2$, где $0.12 \le x \le 0.27^{-1}$.

Ru—Ce—Ho. Исследованы сверхпроводниковые свойства твердых

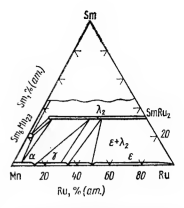
растворов $Ce_{1-x}Ho_xRu_2$, где 0.10 < x < 0.28 1.

Ru—Sm—Mn. В качестве исходных материалов были взяты металлы следующей чистоты: Sm 99,87 %, Mn электролитический, Ru 99,98 %.

Сплавы готовили плавкой в дуговой печи. Гомогенизацию проводили по режимам, которые подбирали на основании температур плавления исходных компонентов и особенностей двойных диаграмм состояния. Закалку проводили с 600 °С в ледяную воду. Исследование вели методамн микроструктурного, рентгенофазового, рентгеноструктурного анализов, измерением твсрдости. Измерялись магнитные характеристики ряда силавов.



Рыс. 5.275. Изотермическое сечение системы Ru-Y-Ni при 600 °C



Рвс. 5.276. Изотермическое сечение системы Ru—Sm—Mn при 600 °C

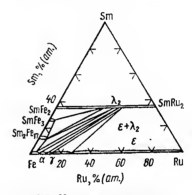
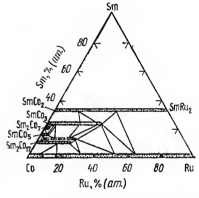


Рис. 5.277. Изотермическое сечение системы Ru—Sm—Fe при 600°C



Рнс. 5.278. Изотермическое сечение системы Ru—Sm—Co при 600 °C

Построено изотермическое сечение системы до 33,3% (ат.) Sm нрв 600°C (рис. 5.276). Определены области распространения двойных фаз в тройную систему. Измерены температура перехода в парамагнитнос состояние и магнитная восприимчивость соединений SmMn₂, SmMn₃, Mn₇Sm₂, Sm₆Fe₂₃ и др. и изучено влияние Ru на их величниу [340].

Ru—Sm—Fe. В качестве исходных использовали металлы чистотой:

Sm 99,87 %, Ru 99,98 %, Fe 99,95 %.

Сплавы готовили в дуговой нечи. Гомогенизацию проводили по режимам, которые подбирали на основании температур плавления исходных компонентов и особенностей двойных диаграмм состояния. Закалку производили с 600 °С в ледяную воду. Исследование вели методами микроструктурного, рентгенофазового, рентгеноструктурного анализов, измерением твердости. Измеряли магнитные характеристики ряда сплавов.

Постросно изотермическое сечение системы до 33,3 % (ат.) Sm при 600 °C (рис. 5.277). Изоструктурные фазы Лавеса SmFe₂ и SmRu₂ не-

⁷ Пат. 1941313 (ФРГ), 1979.

Sm Ni₂ Sm Ni₂ Sm Ni₂ Sm Ni₂ Sm Ni₃ Sm₂ Ni₇ Sm₂ Ni₁₇ Sm Ni₂ Sm Ni₃ Sm Ni₃ Sm Ni₄ Sm Ni₃ Sm Ni₄ Sm Ni₄ Sm Ni₅ Sm Ni

Ru, % (am.)

Рис. 5.279. Изотермическое сечение системы Ru—Sm—Ni при 600 °C

прерывно взаимно растворяются, образуя квазибинарный разрез. Изучено влияиие Ru иа температуру перехода в парамаглитное состояиие и магнитную восприимчивость двойных фаз Sm c Fe.

Исследована коррозионная стойкость тройных сплавов в растворах

HCl, H₂SO₄ и NaOH [340].

Ru—Sm—Co. В качестве исходных использовали металлы чистотой:

Sin 99,87 %, Ru 99,98 %, Co 99,95 %.

Сплавы готовили в дуговой печи. Гомогенизацию проводили по режимам, которые подбирали на основании температур плавления псходных компонентов и особенностей двойных диаграмм состояния. Закалку проводили с 600 °С в ледяную воду. Исследование вели методами микроструктурного, рентгенофазового, рентгеноструктурного анализов, измерением твердости. Измеряли магнитные характеристики ряда сплавов.

Построено изотермическое сечение системы до 33,3 % (ат.) Sm при 600 °C (рис. 5.278). Взаимодействие металлов сопровождается образованием новой тройной фазы при 25 % (ат.) Sm, 30 % (ат.) Ru, 45 % (ат.) Co. Соединение относится к структурному типу CeNi₃ с периодами ячейки $a=0.516\pm0.005,\ c=1.675\pm0.005$ нм. Бинариые соединения SmCo₂ и SmRu₂ реагируют друг с другом, образуется квазибинариый в твердом состоянии разрез с неограниченной взаимной растворимостью компонентов. Изучено влияние Ru на температуру перехода в парамагнитное состояние и магнитную воспринмчивость двойных фаз Sm c Co.

Исследована коррозионная стойкость тройных сплавов в растворах

HCl, H₂SO₄ и NaOH [340].

Ru—Sm—Ni. В качестве исходных использовали металлы чистотой:

Sm 99,87 %, Ru 99,98 %, Ni 99,95 %.

Сплавы готовили в дуговой печи. Гомогенизацию проводили по режимам, которые подбирали на основании температур плавления исходных компонентов и особенностей двойных диаграмм состояния. Закалку производили с 600 °С в ледяную воду. Исследования вели методами микроструктурного, рентгенофазового, рентгеноспектрального апализов, измерением твердости. Исследовали магиитиые характеристики ряда сплавов.

Построено изотермическое сечение системы до 33,3 % (ат.) прн $600\,^{\circ}\mathrm{C}$ (рис. 5.279). В системе образуется тройное соединение Z, имеющес достаточно шнрокую область гомогенности. Она простирается от 35 до 45 % (ат.) Ru вдоль изоконцентраты 25 % (ат.) Sm. Рассчитанные

периоды решетки равпы $a=0.513\pm0.005$, $c=1.668\pm0.005$ пм. Структурный тип соедипения CeNi3. Металлиды SmNi2 п SmRu2 в субсолидусной части системы образуют квазибинарный разрез с непрерывной растворимостью. Изучено влияние Ru на тсмпературу перехода в парамагнитное состояние и на магнитную восприимчивость двойных фаз Sm с Ni.

Исследована коррозионная стойкость тройных сплавов в растворах

HCl, H₂SO₄ II NaOH [340].

Ru—Th—C. Использовались Th чистотой 99,61 %, Ru 99,9 %, а так-

же спектрально чистый графит.

Сплавы выплавляли в дуговой псчи, в атмосфере аргоиа, исследовали методами микроструктурного, рентгеновского анализов и рентге-

иоспектрального микроанализа.

Изучена структура и фазовый состав сплавов. Построено нзотермическое ссчсиие системы при $1200\,^{\circ}\mathrm{C}$. Обиаружены новые тройные фазы $\mathrm{Th}_3\mathrm{Ru}_4\mathrm{C}_5$ с о. ц. к. решеткой, $a=1,078\pm0,1$ им; $\mathrm{Th}_\mathrm{Ru}_3\mathrm{C}_{1-x}$ (0< x<0,1). Эта фаза проиндниирована как кубическая типа $\mathrm{Cu}_2\mathrm{Au}$ с заполненными пустотами ($a=0,421\pm0,2$ им) и $\mathrm{Th}_\mathrm{Ru}_3\mathrm{C}_{1,5}$ с иеизвестной структурой [578].

Ru-U-Ti. Исследовали твердеющие п термически устойчивые сплавы U, легированные 0,05—1 % (по массе) Ru и 0,1—2 % (по мас-

ce) Ti [340].

Исследовали коррозионную стойкость урановых сплавов, содержащих 0,25 % (по массе) Ru и 3 % (по массе) Тi в воде при 290 °C [570].

Ru—U—Zr. Исследовали твердеющие и термически устойчивые сплавы U с добавками 0,05—1 % (по массе) Ru и 0,1—2 % (по массе)

Zr [340].

Изучена коррозиониая устойчивость уранового сплава с содержанием 20 % (по массе) Zr и 2 % (по массе) Ru в воде при 260—360°C при сохранении постоянными кипетнки превращения и отвердения при высокой температуре [340].

Ru—U—V. Исследовали твердеющие и термически устойчивые урановые сплавы, легированиые 0,05—1 % (по массе) Ru и 0,1—2 % (по

Macce) V [340].

Ru-U-Nb. Проводили измерения твердости и электросопротивления, дилатометрические и рептгенографические исследования уранового сплава с содержанием 8 % (по массе) Nb п 0,49 % (по массе) Ru в сравнении с другими тройными сплавами данной системы [340].

Ru-U-Cr. Получены твердеющие урановые сплавы с содержани-

см 0,05—1 % (по массе) Ru и 0,1—2 % (по массе) Cr [340].

Ru—U—Mo. Исследовали растворимость Mo в γ -U при добавке 8 % (ат.) Ru, а также растворимость Mo в соединениях Ru4U3 и Ru3U2.

Изучали строение диаграммы состояння Ru—U—Мо в интервале температур 500—800 °С в области составов (Ru+Mo) <8 % (по массе) п при соотиошении Ru: Mo=2:2,5.

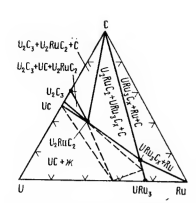
Исследовали влияние переходных элементов Cr, Nb, Re, Ru и Zr на стабилизацию у-фазы в сплавах U с Mo.

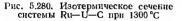
Проводили микроструктурные псследовання ряда сплавов данной системы. Показано, что высокостабильные сплавы получаются при закаливании с инзких температур. Введение добавки 2 % (по массе) Ru к сплаву U с 7,5 % (по массе) Мо повышает его коррозионную стойкость в гидротермальных условиях при 260—360 °C [340].

Ru—U—Co. В системе при 714 °С и составе 5 % (ат.) Ru, 30 % (ат.)

Со и 65 % (ат.) U найдена тройная эвтектика [340].

Ru=U-Ni. В системе установлено существование тройных фаз C-15 при 33,3 % (ат.) Ru и C-14 [579].





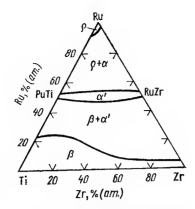


Рис. 5.281. Изотермическое сечение системы Ru-Ti-Zr при 1000 °C

Ru—U—C. Образцы 20 различных составов спрессовывали н сплавляли, а затем гомогеннзировали в вакууме мсжлу 1300 н 1500 °C.

Исследование проводням металлографическим и рентгенографическим (по методу Дебая и Гинье) анализами.

Представлено изотермическое сечение системы при 1300°C

(рис. 5.280).

В системе образуются тройные промежуточные фазы: карбид, возинкающий из бинарного соединения UC при увеличенин содсржащия углерода, URu₈C_x и сложный карбид U₂RuC₂. Рентгенограмма сложного карбида проиндицирована как тетрагопальная объемпоцептрированная. При 1300 °С периоды решетки равны $a=0.3445 \div 0.3455$. $c=1.256 \div$ \div 1,259 нм, при болес высокой температурс c=1,252 нм. В кубической гранецентрированной фазс URu₃ при 1300°C могут заполняться октаэдрические пустоты до состава ~URu₃C_{0.7}. Растворимость С в URu₃ при 1300 °C составляет 15 % (ат.) [580].

* Ru—Ti—Zr. Исходными матерналами для приготовления сплавов

служили: Ru аффинированный 99,82 %, Ti 99,88 %, Zr 99,9 %.

Сплавы готовили в дуговой печи, гомогсиизнровали при температурах 1500 н 1200 °C. Отжиг под закалку проводили при 1000 °C. Исследование проводили методами микроструктурного, реитгенофазового, термического, локального рентгеноспектрального анализов, измерением твердости, микротвердости, электросопротивления и магнитной восприимчивости.

Установлен характер фазовых равновесий в литом, гомогенизированном и закаленном с 1000 °С состояниях (рис. 5.281). Показано, что разрез между изоструктурными фазами RuTi и RuZr является квазибинарным с неограниченной взаимной растворимостью. Разрез RuTi-RuZr является квазибинарным эвтектического типа. Температура эвтектики равна 1180±20 °C. Состав эвтектики: 20 % (ат.) Ru, 60 % (ат.) Ті, 20 % (ат.) Zr.

Исследована коррозионная стойкость в 10 %-ной НСІ сплавов из

области тройного твердого раствора [340].

Ru—Ti—Hf. Чистота металлов, использованных для пригоговления

сплавов, составляла: Ru 99,82 %, Ti 99,88 %, Hf 99,2 %.

Сплавы готовили в дуговой печи, гомогенизировали при температурах 1500 и 1200 °C. Отжиг под закалку проводили при 1000 °C. Ис-

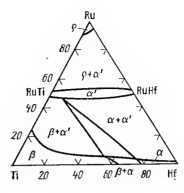


Рис. 5.282. Изотермическое сечение системы Ru-Ti-Hf при 1000°C

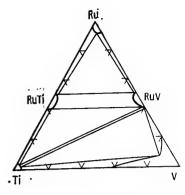


Рис. 5.283. Изотермическое сечение системы Ru—Ti—V при 900 °C

следование выполнено методами микроструктурного, рентгенофазового, термического, локального рентгеноспектрального анализов, измерением твердости, микротвердости, электросопротивления и магнитной восприимчивости.

Установлен характер фазовых равновесий в системе в литом, гомогенизированном и закаленном с 1000°C состояниях (рис. 5,282). Найдено, что разрез между изоструктурными (типа CsCl) фазами RuTi и RuHf является квазнбинарным с неограниченной взаимной растворнмостью компонентов. Разрез RuTi-Hf является квазибинарным эвтектического типа. Температура эвтектики 1650 ± 20 °C. Состав эвтектики: 15 % (ar.) Ru, 15 % (ar.) Ti, 70 % (ar.) Hf.

Исследована коррозионная стойкость в 10 %-ной НСІ сплавов из

области тройного твердого раствора [340].

Ru—Ti—V. Чистота мсталлов, использованных для приготовления

сплавов, составляла: Ru 99,82 %, V 99,95 %, Ti 99,95 %.

Сплавы готовили в дуговой печи в атмосфере очищенного гелия. Отжиг проводили в вакууме при 1500 и 900 °C с последующей закалкой в воду. Исследование выполнено мстодами микроструктурного и рентгенофазового анализов, измерением твердости и микротвердости.

Представлено изотермическое сечение системы при 900°С (рис. 5.283). Двойные фазы RuV и RuTi образуют при взаимодействии двух-

фазную область [340].

Установлено, что в сплавах системы Ru-V-Ti образуются мета-

стабильные фазы [581].

Исследована коррозионная стойкость в 10 % ной НС1 однофазных сплавов.

Ru—Pu—C. Использовали Рu, содержащий менее 0.2 % примесей,

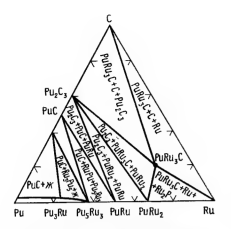
графит марки E-9 с примесями менее 0,2 %, Ru 99,9 %.

Сплавы получали многократным расплавом в дуговой печн в атмосфере очищенного аргона под давлением 0,3·106 Па и отжигали при высоких температурах с последующим охлаждением с печью. Исследование проводили методамн химического и рентгеновского анализов, керамографии и микроэлектронной спектроскопии.

Представлен предположительный изотермический разрез системы

при 800°C. Найдено соединение Ru₃PuC (рис. 5.284) [611].

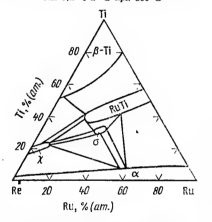
Ru-Ga-Ge. Образцы сплавов готовили путем прокаливання соответствующих смесей порошков в эвакуированных кварцевых ампулах.



 $\begin{array}{c} RU \\ p \\ \varphi + \alpha(\alpha') \\ \\ \alpha \\ Nb \end{array}$

Рис. 5.284. Изотермическое сечение системы Ru—Pu—C при 800°C

Рис. 5.285. Изотермическое сечение системы Ru—Ti—Nb при 1000 °C



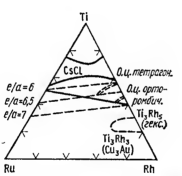


Рис 5.286. Изотермическое сечение системы Ru—Ti—Re при 1000 °C

Рис. 5.287. Изотермическое сечение системы Ru—Ti—Rh

После 6-ч обработки при $1000\,^{\circ}\mathrm{C}$ сплавы отжигали в течение $50\,$ ч при $800\,^{\circ}\mathrm{C}$.

Изучали бинарные и тройные соединения Ru с Ga и Ge. Найдено, что соединение RuGe_{1,5} относится к классу дефектных дигерманидов, соединение RuGa₂ (тип TiSi₂) свободно от дефектов.

При замещении одной части Ge на Ga получено соединенне $Ru(Ga, Ge)_{2-x}$. B области сплавов с атомным соотношением Ga: Ge=5:95 до Ga: Ge=75:25 установлена псевдонепрерывность промежуточных фаз [582].

Ru—Ti—Nb. В качестве исходных материалов для приготовления

сплавов служили: Ru 99,82 %, Nb 99,6 %, Ti 99,88 %.

Сплавы готовили в дуговой печи, гомогенизировали при 1600 °C и отжигали под закалку при 1050 °C. Исследование выполняли методами

микроструктурного, термического, рентгенофазового, локального рентгеноспектрального анализов, измерением твердости и микротвердости, капельным методом определяли температуру солидуса.

Построены днаграммы фазовых равиовесий системы при 1600 и 1050 °C (рис. 5.285). Политермическое сечение от Nb до RuTi квазибипарное эвтектического типа с ограниченной растворимостью компонентов. Разрез с постоянным содержанием 50 % (ат.) Ru квазибинарный с пеограниченной растворимостью компонентов [340].

Исследовали влияние Ru на технологические свойства и проводимость сплавов Nb—Ti. Обсуждено влияние концентрации валентных электронов платиновых металлов — добавок на температуру $\beta \rightarrow \alpha$ -пре-

вращения в сплавах Nb—Ті.

Ru-Ti-Re. Исходными материалами для приготовления сплавов

служили: Ru 99,82 %, Re 99,86 %, Ťi 99,88 %.

Сплавы готовили в дуговой печи, гомогенизировали и закаливали с 1000 °С. Исследование проводили методами микроструктурного, рентгенофазового, локального рентгеноспектрального анализов, измерением твердости и микротвердости. Определяли дефектность кристаллической структуры сплавов, имеющих решетку, с помощью метода гармонического анализа формы дифракционных линий.

Построено изотермическое сечение системы при 1000 °C (рис. 5.286). Обнаружена тройная σ-фаза в области состава: 30 % (ат.) Ru, 32,5 % (ат.) Re, 37,5 % (ат.) Ті. σ-фаза имеет структуру типа β-U. Она обладает большой твердостью и хрупкостью. В тройную систему глубоко проникают фазы TiRe₂₄ (γ-фаза) и RuTi.

Измерена магнитная восприим и вость ряда сплавов; исследована коррозионная стойкость сплавов в растворах HCl, H₂SO₄, NaOH [340].

Ru—Ti—Rh. Построена часть изотермического сечения системы Rh—Ru—Ti. Исследование проводили для рассмотрения вопроса об относительной устойчивости фаз типа CsCl в сплавах переходных металлов.

Структура типа CsCl расположена внутри фазового поля, ограниченного параллельными линиями постоянной электронной концентрации 6e/a. При более высокой электронной концентрации образуется структура, слегка искажениая тетрагонально, расположенная вдоль линии постоянной электронной концентрации 6,5e/a. При дальнейшем повышении концентрации электронов появляется орторомбическая структура, e/a=6,7 (окс. 5.287) [583].

Ru—Ti—Ir. Исследование проводили методами микроскопического и рептгеновского анализов; была измерена температура пларления сплавов.

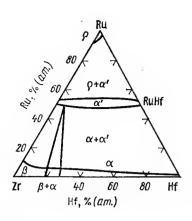
Приведены изотермические разрезы системы при 2000, 1700, 1400 °C [377].

Ru-Zr-Hf. Чистота металлов, использованных для приготовления

сплавов, составляла: Ru 99,82 %, Zr 99,9 %, Hf 99,2 %.

Сплавы готовили в дуговой печн, гомогенизировали при температурах 1500 и 1200 °C. Отжиг под закалку проводили при 1000 °C. Исследование выполнено методами микроструктурного, ренттенофазового, термического, локального ренттеноспектрального анализов измерением твердости, микротвердости, электросопротивления и магнитной восприничивости.

Установлен характер фазовых равновесий в системе в литом, гомогенизированном и закаленном с 1000°С состояниях (рис. 5.288). Найдено, что разрез между нзоструктурными (типа CsCI) фазами RuZr и RuHf является квазибинарным с неограииченной взаимиой растворимостью компонентов. Разрез RuZr—Hf является квазибинарным эвтекти-



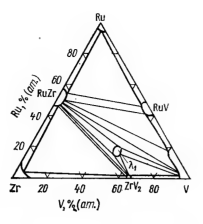


Рис. 5.288. Изотермическое сечение системы Ru—Zr—Hf при 1000 °C

Рис. 5.289. Изотермическое сеченне системы Ru—Zr—V

ческого типа. Температура эвтектики 1510±20°C. Состав эвтектики: 20 % (ат.) Ru, 20 % (ат.) Zr, 60 % (ат.) Hf.

Исследована коррозионная стойкость в 10%-ной НС1 сплавов из

области тройного твердого раствора [340].

Ru—V—Zr. Чистота металлов, использованных для приготовления

сплавов, составляла: Ru 99,82 %, V 99,95 %, Zr 99,9 %.

Сплавы готовили в дуговой печи в атмосфере очищенного гелия. Гомогенизацию проводили в вакууме при 1500 н 990 °C. Закалку проводили в ледяную воду с 900 °C. Исследование выполнено методами микроструктурного, рентгенофазового анализов, измерением твердости и микротвердости.

Построено изотермическое сечение при 900 °C (рис. 5.289). Обнаружено тройное интерметаллическое соединение $ZrRu_{0.5}V_{1.5}$, относящееся к фазам Лавеса типа $MgZn_2$. Фаза имеет гексагональную решетку с периодами $a=0,520\div0,530$, $c=0,840\div0,853$ нм, c/a=1,62. Соединение образуется из жидкого состояния при высоких температурах, расположено на изоконцентрате 33,3 % (ат.) Zr, обладает значительной областью гомогенности. Соединения RuV и RuZr образуют при взаимодействии двухфазную область.

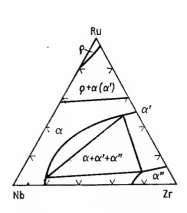
Исследована коррозионная стойкость однофазных сплавов в 10 %-ной HCI [340].

Ru—Zr—Nb. В качестве исходных материалов для приготовления

сплавов служили: Ru 99,82 %, Nb 99,6 %, Zr 99,9 %.

Сплавы готовили в дуговой печи, гомогенизировали при 1600 °С и отжигали под закалку при 1050 °С (рис. 5.290). Исследование выполнялось методами микроструктурного, термического, рентгенофазового, локального рентгеноспектрального анализов, измереннем твердости и микротвердости, капельным методом определяли температуру солидуса.

Построены днаграммы фазовых равновесий в системе при 1600 и 1050 °C. Политермическое сечение от Nb до соединения RuZr квазибинарное эвтектического типа с ограниченной растворимостью компонентов. Разрез между соединениями RuZr и RuNb квазибинарный с пеограниченной растворимостью компонентов [340].



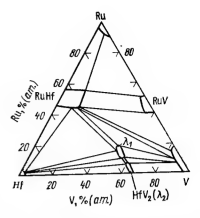


Рис. 5.290. Изотермическое сечение системы Ru—Zr—Nb

Рис. 5.291. Изотермическое сечение системы Ru—Hf—V при 900°C

Ru—Zr—Mo. Исследовали некоторые сплавы системы Ru—Mo—Zr. Установлено существование фазы RuMoZr со структурой типа CsCl, встречающейся также в системе Ru—O—Mo—Zr [340].

Ru—Zr—N. Цля получения сплавов использовали порошки Zr

 $(O_2 < 1 \%)$ и нитрида рутения.

Полученную холодным прессованием смесь порошков прокаливали

в высоком вакууме 1,5·10-2 Па при 1400—1600°С.

Получена тройная фаза $Zr_4Ru_2N_x$, структура которой соответствует Ti_2N ($E9_3$) — тнпу с частично заполненными азотом октаэдрическими пустотами. Октаэдрические пустоты заполнены полностью при x=1,5 ($Zr_4Ru_2N_{1.5}$). Чаше всего наблюдается заполнение при x=1. Период решетки a=1,230 нм [584].

Ru-Hf-V. Чистоты металлов, использованных для приготовления

сплавов: Ru 99.82 %, V 99.95 %, Hf 99.92 %.

Сплавы готовили в дуговой печн в атмосфере очищенного гелия. Отжигали в вакууме при 1500 и 900 °C с закалкой в воду. Исследовали методами микроструктурного и рентгенофазового анализов, измерени-

ем твердости и мнкротвердости.

Построено изотермическое сечение системы при 900 °C (рис. 5.291). Обнаружено тройное интерметаллическое соединение HfRu_{0,3-0,6}V_{1,7-1,4} с областью гомогенности, расположенной вдоль изоконцентраты 33,3 % (ат.) Hf. Соединение относится к фазам Лавеса со структурой MgZn₂ и периодами a=0,321, c=0,843 нм, c/a=1,62. Установлена квазибинарность разреза RuV—RuHf с ограниченной взаимной растворимостью компонентов.

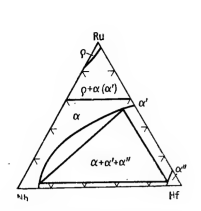
Исследована коррозионная стойкость однофазных сплавов в

10 %-ной НС1 [340].

Ru—Hf—Nb. В качестве исходных материалов для приготовления

сплавов служилн: Ru 99,82 %, Nb 99,6 %, Hf 99,2 %.

Сплавы готовили в дуговой печи, гомогенизировали при 1600 и отжигали при 1050 °С под закалку. Исследование выполняли методами микроструктурного, термического, рентгенофазового, локального рентгеноспектрального анализов, измерением твердости и микротвердости, капельным методом определяли температуру солидуса.



 $\sigma + \alpha$ 20 Мο 20 40 **6**0 RD V.% (am.)

Рис. 5.292. Изотермическое сечение системы Ru-Hf-Nb

Puc. 5.293. Изотермическое сечение системы Ru-V-Мо при 1500 °C

Построены диаграммы фазовых равновесий в системе при 1600 и 1050 °C (рис. 5.292). Политермическое сечение от Nb до соединения RuHf — квазибинарное эвтектического типа с ограниченной растворимостью компонентов. Разрез между соединеннями RuNb и RuHf квазибинарный с иеограниченной растворимостью компонентов [340].

Ru—Hf—Ni. Исследовалась область диаграммы состояния, в которой обнаружена тройная фаза Нf_{0,67}Ni_{0,23}Ru_{0,1}, относящаяся к структурному типу Fe_3W_3C , изоморфиому Ti_2Ni . Период решетки фазы a==1,2173±0,0001 нм. Соединение обладает сверхпроводящими свойствами. Его $T_{\rm K} = 1,02$ K [585, 586].

Ru—Šn—Fe. Сплав был получен методом порошковой металлургин. С целью изучения системы сверхтонких полей в ферромагнитных сплаваж Гейслера исследовали соединение Ru₂FeSп с кубической решеткой, найдениое с помощью рентгеноспектрального метода $\theta_c = 593 \pm 5$ К [587].

Ru—V—Mo. Исходными материалами для приготовления сплавов

служили: Ru 99,92 %, Mo 99,96 %, V 99,9 %.

Сплавы готовили в дуговой печи, термообрабатывали при 1500 и 1000 °С. Исследование проводнли методами микроструктуриого, рентгенофазового, локального рентгеноспектрального анализов, измерением твердости и микротвердости.

Построены изотермические сечения системы при 1500 и 1000 °C (рис. 5.293). Их строение определяется проникновением в систему областей твердых растворов на основе исходных компонентов и двойных

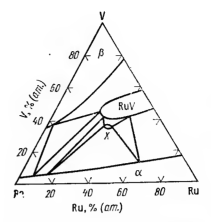
соединений.

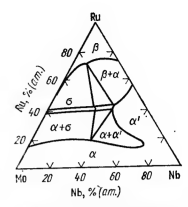
Исследована коррозионная стойкость ряда сплавов в растворах соляной и серной кислот.

Измерены сверхпроводящие характеристики сплавов из области

σ-фазы [340].

Ru-V-Fe. Проводили магнитные исследования сплавов, содержащих 1 % (ат.) Ru, 50—67 % (ат.) V, 33—50 % (ат.) Fe. Установлено, что в широкой концентрационной области локализованный магнитный момент сплавов, содержащих 1 % (ат.) Fe, противоположен данным о чистых Ru и V [588].





5.294. Изотермическое сечение системы Řu-V-Re

Рис. 5.295. Изотермическое сеченне системы Ru-Nb-Мо

Ru-Nb-Та. Для приготовления сплавов использовали: Nb и Та

99,7 %, Ru 99,91 %.

Сплавы готовили методом дуговой плавки в атмосфере аргона, гомогенизировали при 1500°C в течение 10 ч и отжигали при 800°C в кварцевых ампулах в течение 900 ч. Исследование проводили методами микроструктурного и рентгенофазового анализов, измерением твердости и электросопротивления.

Систему изучали по разрезам Ta-NbRu и NbRu-TaRu. Исследование взаимодействия Та с соединением NbRu показало непрерывную взаимную растворимость компонентов. Твердость отожженных образцов изменяется с образованием пологого максимума. Визуальным наблюдением начала оплавления гомогенизированных образцов определена линия солидуса до 50 % (ат.) Та.

Исследование сплавов системы NbRu—TaRu подтвердило непрерывную взаимную растворимость соединений. Определена линия солидуса ¹.

Ru-V-Re. Исходными для приготовления сплавов служили ма-

терналы чистотой: Ru 99,82 %, Re 99,86 %, V 99,96 %.

Сплавы готовили в дуговой печи, гомогенизировали и закаливали с 1000 °C. Исследование проводили методами микроструктурного, рентгенофазового и локального рентгеноспектрального анализов, измерением твердости и микротвердости. Методом гармонического анализа формы дифракционных линий определяли дефектность кристаллической структуры сплавов, имеющих о. ц. к. решетку.

Построего изогермическое сечение системы при 1000 °С (рис. 5.294). Обиаружена гройная Х-фаза в области составов 35 % (ат.) Re, 32,5 % (ат.) Ru, 32,5 % (ат.) V. Фаза обладает большой твердостью и

ŧ

ызмерена магнитная восприимчивость ряда сплавов; исследована коррознойная стойкость сплавов системы в растворах HCl, H₂SO₄ и NaOH [340].

¹ Нестерова О. П. О характере взанмодействня рутения с ниобием и танталом: Автореф. каид. дис. М., 1965.

Ru—Nb—Mo. Исходными материалами для приготовления сыла-

вов служили: Ru 99,92 %, Mo 99,96 %, Nb 99,9 %.

Сплавы готовили в дуговой печи, термообрабатывали при 1500 и 1000 °C. Исследование проводили методами микроструктурного, рент-генофазового, локального рентгеноспектрального анализов, измерением твердости и микротвердости.

Построены изотермические сечения системы при 1500 и 1000 °C (рис. 5.295). Их строение определяется проникновением в систему областей твердых растворов на основе исходных компонентов и двойных

соединений.

Исследована коррозионная стойкость ряда сплавов в растворах соляной и серной кислот, а также жаростойкость на воздухе при 600 °С. Изучены механические свойства Nb, легированного Ru и Mo. Измерены сверхпроводящие характеристики сплавов в области σ-фазы [340].

Ru—Nb—Ni. Исследовали некоторые сплавы этой системы. Для сплава с 67,5 % (ат.) Ni, 10 % (ат.) Ru, остальное Nb найдена неупорядоченная гексагональная структура; a=0,2617, c=0,4256 нм [340].

Ru-Nb-N. На основе экспериментальных данных проведен термодинамический расчет растворимости N в α -твердом растворе систем Nb-Re и Nb-Ru при двухфазном (α +газ) и трехфазном α + β +газ равновесии (где β — Nb₂N) [589].

Ru—Nb—O. Использовали Nb листовой, содержащий 0,02 % С,

0,03 % O₂, 0,03 % N и 0,15 % Та.

Сплавы Nb с Ru готовили в дуговой печи. Образцы сплавов определенной массы нагревали в кварцевой трубке в вакууме, а затем трубку заполняли кислородом и проводили нагрев до достижения равновесия кислорода в оксидной пленке на поверхности сплава и в насыщенном твердом растворе кислорода в сплаве. После выдержки образцы закаливали. Оксидную пленку удаляли травлением в смеси 5 г HNO₃ и 1 г HF. Содержание O₂ определяли по методу вакуумного сжигания образца.

Приведен график растворимости O₂ в сплавах Nb—Ru при 1000 °C. Растворимость O₂ в Nb уменьшается с увеличением содержания Ru и

становится примерно равной нулю при 25 % (ат.) Ru [590].

Ru-Ta-Mo. Исходными для приготовления сплавов служили ма-

териалы чистотой: Ru 99,92 %, Mo 99,96 %, Та 99,9 %.

Сплавы готовили в дуговой печи, термообрабатывали при 1500 и 1000 °C. Исследование проводили методами микроструктурного, рент-генофазового, локального рентгеноспектрального анализов, измерением твердости и микротвердости.

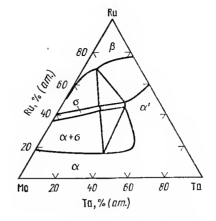
Построены изотермические сечения системы при 1500 и 1000 °C (рис. 5.296). Их строение определяется проникновением в систему областей твердых растворов на основе исходных компонентов и двойных

соединений.

Исследована коррозионная стойкость ряда сплавов в растворах соляной и серной кислот. Измерены сверхпроводящие характеристики

сплавов в области σ-фазы 1.

Ru—Ta—W. Танталовые сплавы с 10—20 % (ат.) W и 2 % (ат.) Ru при высоких температурах обладают хорошими прочностными свойствами, но малопластичны. Исследовали предел прочности, предел текучести, продольную деформацию и уменьшение поперечного сечения при нормальной температуре, а также между 800 и 1600 °С. Для сплава с 5 % (ат.) W и 2,5 % (ат.) Ru обнаружены при 1950 °С повышение



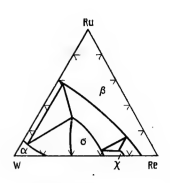


Рис. 5.296. Изотермическое сечение системы Ru—Ta—Мо при 1500 °C

Рис. 5.297. Изотермическое сечение системы Ru-W-Re

прочности по сравнению с чистым Та и ухудшение пластичных свойств при низких температурах [591].

Ru—Bi—Se. Синтезировано соединение RuBiSe типа арсенопирита с моноклинной структурой. Синтез проводили под давлением 4,5·10⁶—

4,6·10⁶ ∏a [592].

Ru—Cr—Mo. Исследована пластичность сплава 75 Cr—(0—25) Ru—0,25 Mo % (ат.), приготовленного в дуговой печи. Найдено, что пластичность понижается не менее чем на 50 % после прессования на холоду. С ростом содержания в сплаве Мо пластичность также понижается [340].

Ru—Cr—Co. Температура перехода из хрупкого в пластичное состояние для сплава 7 Ru—12,8 Co—Cr % (ат.) равна 450 °C [340]. Найдено, что сплавы состава 35,5—36 % (ат.) Ru, 38—38,5 % (ат.) Со и 26 % (ат.) Сг хорошо деформируются и обладают высокой коррозион-

ной стойкостью [340, 593].

Ru—Mo—B. Исследовали некоторые сплавы системы. Найдено тройное соединение $Ru_{0,5}Mo_{0,5}B$ со структурой типа FeB и периодами a=

=0,595, b=0,303, c=0,445 нм. Плотность $7,74\cdot10^3$ кг/м³ [340].

Ru—Mo—C. Проводили исследование влияния Ru на ковкость поликристаллического Мо, содержащего С. Исследования проводили на рекристаллизованных образцах (проволока диаметром в 1 мм) испытанием на растяжение. Размер зерна был в пределах 0,013—0,3 мм. Нзмерения проводили при температурах 76, 25 и 100 °C и скорости растяжения от 10-4 до 10-1 с-1 [594].

Ru—W—Re. Диаграмма состояния системы построена во всем концентрационном интервале. Представлен изотермический разрез при 1500 °C (рис. 5.297). Установлена широкая область существования

твердых растворов на основе системы Ru-Re и о-фаза [377].

Ru-W-Co. Изучены сплавы с содержанием от 90 % (по массе) W и выше с постоянным соотношением Co:Ru=1,5:1. Сплавы имеют

трехфазную структуру, они пористы и легки [595].

Ru—W—Ni. Получен сплав состава 75 % (по массе) Ru. 5 % (по массе) Ni и 20 % (по массе) W, обладающий большой твердостью и высокой устойчивостью к истиранию, используемый для наконечников перьев.

¹ Кабанов С. В. Исследование структуры и свойств сплавов систем молибден—рутений—ванадий (ниобий, таитал): Автореф. канд. дис. М., 1979.

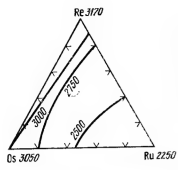


Рис. 5.298. Проекция поверхности ликвидуса на концентрационный треугольник системы Ru—Re—Os

Описано получение методом порошковой металлургии двухфазного сплава, обладающего хорошей пластичностью при 1560 °C, состава: 4 % (ат.) Ru, 6 % (ат.) Ni, остальное W [570].

Ru-W-B. Исследовали некоторые сплавы системы. Найдено тройное соединение $Ru_{0,5}W_{0,5}B$ со структурой типа FeB и периодами a=0.597, b=0.303, c=0.445 нм [340].

Ru—Re—Os. При исследовании были использованы порошки Os и Ru с содержанием примесей: 0,01 % Pt, Ir, Rh, до 0,001 % Al, Pb, Si, Fe, Ni, Cu; порошок Re, содержащий 0,0197 % K, 0,009 % Fe, 0,0082 % Ca, 0,005 % Mo. 0,001 % Al, Ni, Cu, 0,0005 % Na.

Порошки металлов смещивали и спрессовывали в брикеты при давлении 6·10⁹ Па, брикеты спекали в вакууме при 1700 °С для дегазации, а затем плавили в дуговой печи. Исследование проводили методами металлографического и рентгеновского апализов, измерением температуры плавления и твердости.

Приведены изотермы поверхности солидуса системы (рис. 5.298). Компоненты образуют непрерывный ряд жидких и твердых растворов. Все сплавы имеют гексагональную кристаллическую решетку. Твердость тройных сплавов возрастает по мере уменьшения содержания Re в сплавах. Максимальная твердость 700 МН/м² обнаружена у сплава, содержащего 60 % (ат.) Os, 20 % (ат.) Re, 20 % (ат.) Ru [596].

Ru-Fe-Co. Исходными материалами для приготовления сплавов

служили: Ru 99,96 %, Fe в Co 99,98 %.

Сплавы готовили в дуговой печи в инертной атмосфере, термообрабатывали при 1200 и 1000 °C с последующей закалкой, исследовали методами микроструктурного, рентгенофазового и термического анали-

зов, измерением твердости и микротвердости.

Построены изотермические сечения системы при 1200 и 1000 °C и даи общий вид строения тройной диаграммы. Система содержит общирные области твердых растворов на основе исходных компонентов. С помощью метода математического планирования эксперимента построены поверхности и изопараметрические линии периодов решетки тройного твердого раствора на основе Ru.

Проведено измерение магнитных характеристик сплавов (магнитной восприимчивости и точек Кюри) и исследована коррозионная стойкость

однофазных сплавов в 11 %-ном растворе НСІ [340].

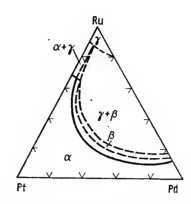
Ru-Fe-Ni. Исходными материалами для приготовления сплавов

служили: Ru 99,96 %, Fe и Ni 99,98 %.

Сплавы готовили в дуговой печи в инертной атмосфере, термообрабатывали при 1200 и 1000 °C с последующей закалкой, исследовали методами микроструктурного, рентгенофазового и термического анали-

зов, измерением твердости и микротвердости.

Построены изотермические сечения системы при 1200 и 1000 °С и дан общий вид тройной диаграммы. Система содержит обширные области твердых растворов на основе исходных компонентов. С помощью метода математического плаиирования эксперимента построены поверхности и изопараметрические линии периодов решетки тройного твердого раствора на основе Ru.



U₂C₃
U₂Os₂+C
U₂Os₂C₂+
+Os + C
U₂Os C₂
U₂Os C₂
U₂Os C₂
U₂Os C₂

Рис. 5.299. Изотермическое сечение системы 'Ru-Pd-Pt

Рис. 5.300. Изотермическое сечение системы Os—U—C

Проведено измерение магнитных характеристик сплавов (магнитной восприимчивости и точек Кюри) и исследована коррозиониая стойкость однофазных сплавов в 11 %-иом растворе HCl [340].

Ru—Fe—Pd. Исследовано влияние давления на магнитную воспри-

имчивость сплавов Ru и Pd c Fe [597].

Ru—Co—Ni. Исходными материалами для приготовления сплавов

служили: Ru 99,96 %, Co и Ni 99,98 %.

Сплавы готовили в дуговой печи в инертиой атмосфере, термообрабатывали при 1200 и 1000 °С с последующей закалкой, исследовали методами микроструктурного, рентгенофазового и термического анализов, измерением твердости и микротвердости.

Построены изотермические сечения системы при 1200 и 1000 °C и дан общий вид тройной диаграммы. Система содержит обширные области твердых растворов на основе исходных компонентов. С помощью метода математического планирования эксперимента построены поверхности и изопараметрические линии периодов решетки тройного твердого раствора на основе Ru.

Проведено измерение магнитных характеристик сплавов и исследована коррозионная стойкость однофазных сплавов в 11 %-ном раство-

pe HCl [340].

Ru—Pd—Pt. Сплавы готовили с содержанием компонентов, соответствующим разрезам, параллельным стороне Pt—Pd, с постоянным содержанием 5, 10, 20, 30, 40, 50, 60, 70 и 80 % Ru. Сплавы исследовали после закалки 1400 °С и после отжига методом микроструктурного анализа, измерением твердости, электросопротивления, температурного коэффициента электросопротивления и т. э. д. с.

Диаграмма состояния представлена в виде изотермических сечений

при 1400 °С и при комнатной температуре (рис. 5.299) і.

Ru—Pd—Pt. Исследование отожженных при 1400°С сплавов методами микроструктурного, рентгенофазового и локального рентгеноспектрального анализов, измерением твердости и микротвердости пока-

Подякова Р. С. Диаграммы состояния систем налладий—ругений и платииа—палладий—ругений: Автореф. канд. дис. М., 1956.

зало, что изотермическое сечение при 1400 °C характеризуется простым замыканием двухфазных областей систем Pd—Ru и Pt—Ru [598].

Ru-Rh-Ir. Методами микроструктурного, рентгенофазового, локального реитгеноспектрального анализов, измерением твердости и микротвердости построено изотермическое сечение системы при 1400 °C. Границы фазовых областей представлены графическим и аналитическим методами 15981.

Ru-Rh-Pd. Методами микроструктурного, рентгенофазового, локального рентгеноспектрального анализов, измереннем твердости и микротвердости построено изотермическое сечение системы при 1400 °C. Границы фазовых областей представлены графическим и аналитическим

методами [598].

Ru-Rh-Pt. Методами микроструктурного, рентгенофазового, локального рентгеноспектрального анализов, измерением твердости и микротвердости построеио изотермическое сечение системы при 1400 °C. Границы фазовых областей представлены в графическом и аналитиче-

ском видах [598].

· Ru-Pt-Ir. Методами микроструктурного, рентгенофазового, локального рентгеноспектрального анализов, измерением твердости и микротвердости построено изотермическое сечение системы при 1400 °C. Границы фазовых областей представлены графическим и аналитическим способами [598].

Os-La-В. Исследовано соединение LaOs₄B₄ со структурой типа

NdCo₄B₄ [599].

Os—Ce—В. Исследовано соединение CeOs₄B₄ со структурой типа

NdCo₄B₄ [599].

Os-Pr-B. Исследовано соединение PrOs₄B₄ со структурой типа

NdCo₄B₄ [599]. Os-Nd-В. Исследовано соединение NdOs₄B₄ со структурой типа

Os-Sm-B. Исследовано соединение SmOs₄B₄ со структурой типа

NdCo₄B₄ [599].

Os-U-C. Для приготовления сплавов использовали UC, содержащий 4,77 % C, 0,04 % O₂, <0,001 % N₂, урановую стружку с 0,12 % O₂, 0,012 % N₂, 0,0053 % C, Os 99,9 %, спектрально чистый графит.

Пятнадцать образцов различного состава готовили из компонентов прессованием вхолостую с последующим расплавлением в дуговой печи в атмосфере аргона, а затем гомогенизировали при 1500°C в высоком вакууме. Исследование проводили мстодами рентгеновского и микро-

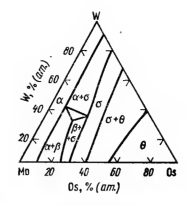
скопического анализов. Представлен изотермический разрез системы при 1500°C (рис. 5.300). При составс 40 % (ат.) U, 20 % (ат.) Оs и 40 % (ат.) С найдено соединение U2OsC2, имеющее тетрагональную решетку с пернодами $a=0,3461\pm0,2,\ c=1,259\pm0,3$ нм. В трехфазиой области U_2OsC_2+ +Os+C иайдено отклонение от тетрагональной симметрии, выражаюшееся в орторомбическом искажении (a=0.3526, c=1.2641 нм) [600].

Os-Mo-W. Были использованы: W с содержанием примесей 0,002 % Fe, 0,001 % Al; (0,001-0,002) % Si, 0,001 % (Mg+Cu), (0,001-0,002) % Mo, 0,0005 % O₂, 0,0005 % N₂, 0,0005 % H₂, (0,002-0,000)0,004) С; Мо с содержанием примесей 0,01 % Сг, 0,001 % Fe, 0,003 % Аl, 0,005 % Mg, 0,003 % Cu, 0,005 Mп, 0,008 % Si; Оз чистотой 99,99 %.

Сплавы готовили в дуговой печи с вольфрамовым электродом, гомогенизировали в высокочастотной печи при температурах, близких к

солидусу, закаливали в жидком олове.

Построено изотермическое сечение системы при 2375°C (рис. 5.301). В системе существуют широкие области твердых растворов на основе



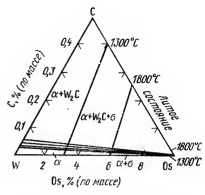


Рис. 5.301. Изотермическое сечение системы Оs-Мо-W

Рис. 5.302. Изотермическое сечение системы Оs-W-C

компонентов и σ-фазы. Приведены также изотермы при 2000 и 1600 °C. При этих температурах в тройную систему распростраияются области. содержащие двойное соединение Mo₃Os [601].

 O_{s} — M_{0} —B. В системе исследовано соединение $O_{s_{23}}M_{0_{10}}B_{67}$ со структурой типа ReB_2 и периодами решетки a=0.290, c=0.744 нм.

c/a = 2.55. Плотность 11.15·10³ кг/м³ [9].

Os—W—Re. В системе были исследованы свойства тройных сплавов 5W-(0-3) Re-Os и 26W-(0-11) Re-Os. Сплавы W-5 % Re и W — 26 % Re, содержащие до 1,7 % Os, имеют однофазную структуру а-твердого раствора. Сплавы W-26 % Re, содержащие >1,7 % Os, имеют двухфазную $(\alpha + \sigma)$ -структуру. Эти сплавы подвержены термическому старению и деформационному двойникованию при комиатной температуре [9].

Os-W-B. В системе исследовано соединение Os₂₈W₁₀B₆₇ со структурой типа ReB_2 и периодами решетки a=0.291, c=0.749 нм, c/a=2.575.

Плотиость 12670 кг/м³ [377].

Os-W-C. При проведении работы использовали: W монокристаллический плазменной плавки с содержанием примесей 0,002 % С. 0,0001 % H₂, 0,001 % O₂; W металлокерамический; Оs чистотой 99,95 %.

Сплавы готовили в дуговой печи в атмосфере очищенного аргона. Углерод вводили в виде WC. Сплавы исследовали в литом состоянии после закалки и отжига при 1800°C 50 ч и 1300°C 150 ч. Исследования проводили методами микроструктуриого и рентгенофазового анализов, измерением твердости и микротвердости.

Построены изотермические сечения системы при 1800 и 1300 °C (рис. 5.302) — вольфрамовый угол с изотермами растворимости С и

Оs в W [602].

Rh—Ag—Dy. Исходными для приготовления сплавов служили ме-

таллы следующей чистоты: Ag 99,9 %, Rh 99,96 %, Dy 99,7 %.

Сплавы готовили в дуговой печи в атмосфере очищениого гелия, гомогенизировали при 600°C и закаливали в воде. Исследование выполняли методами микроструктуриого, рентгенофазового, локального реитгеноспектрального анализов, измерением твердости и микротверлости.

Представлено изотермическое сечение системы при 600°C (рис. 5.303). Обиаружена иовая тройиая фаза F при составе 49Ag—26Rh—

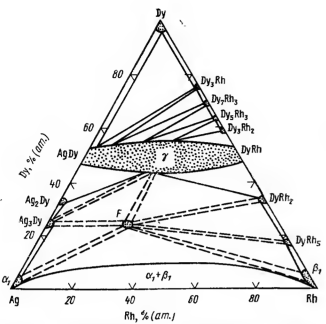


Рис. 5.303. Изотермическое сечение системы Rh-Ag-Dy при 600 °C

25Dy, % (ат.). Соединения AgDy и RhDy, имеющие кристаллическую структуру типа CsCl, образуют квазибинарный разрез с иеограниченной взаимиой растворимостью. При содержании в сплавах менее 10 % (ат.) Dy отмечено наличие несмениваемости компонентов [603].

Rh—Ag—Pd. При приготовлении сплавов использовали Pd, Rh, и

Ад, содержащие не более 0,01 % примесей.

Сплавы готовили расплавлением в высокочастотной печи в корундизовых тиглях под слоем плавленой буры, отжигали при температурах 1200°С (из областей, богатых Rh и Pd) и 800°С. Время выдержки под закалку в воду составило 24 ч. Исследование проводили методами микроструктурного анализа, измерением твердости, временного сопротивления на разрыв, удлинения, удельного электросопротивления, температурного коэффициента электросопротивления и интегральной т. э. д. с.

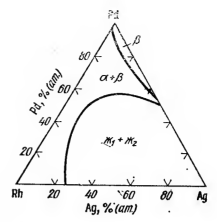
Приведена фазовая диаграмма равиовесия системы (рис. 5.304)

[266].

Rh—Au—Pd. Металлическое Au, полученное восстановлением этиловым спиртом, аффинированные Pd и Rh, содержащие 0,01% примесей.

Сплавы приготовляли расплавлением в высокочастотной печи в корундизовых тиглях под слоем плавленой буры. Исследование проводили методами микроструктуриого анализа, измерением твердости, механических и электрических свойств.

Построена диаграмма равиовесия системы. Система характеризуется широкой областью несмешиваемости в жидком состоянии, расположениой в золотом углу концентрационного треугольника (рис. 5.305).



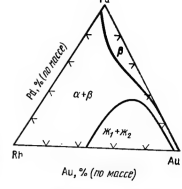


Рис. 5.304. Изотермическое сечение системы Rh-Ag-Pd

Рис. 5.305. Изотермическое сечение системы Rh—Au—Pd

При легировании сплавов Pd—Au до 1 % Rh наблюдается значительное их упрочнение [604].

Rh—Au—Pt. При исследовании использовали металлы высокой чистоты.

Сплавы изготовляли в дуговой печи с вольфрамовым электродом. Исследование выполияли методами микроструктурного, рентгеновского и термического аиализов, Сплавы отжигали при 600—800 °C в течение 36000 ч.

Построен изотермический разрез системы при 800 °С. Области существования тройных твердых растворов иа основе Ац и двойных сплавов Rh—Pt весьма узки [605].

Rh—Al—Nb. Исследование системы проводили методом рентгеновского анализа.

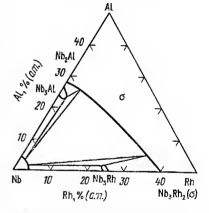


Рис. 5.306. Изотермическое сечение системы Rh—Al—Nb при 925 °C

Построен изотермический разрез системы при 925 °С (рис. 5.306). Перноды решетки σ -фазы возрастают от a=0,977, c=0,505 им, c/a==0,517 для Nb₃Rh₂ до a=0,985, c=0,516 нм, c/a=0,524 для сплава Nb₂₅Rh₁₀Al₂₅ [606].

Rh—Sc—B. Сплавы получали методом дуговой плавки и гомогенизировали при 1300 °C. Определен период решетки фазы $ScRh_3B_{1-x}$ со

структурой перовскита, равиый 0,407 нм [607].

Rh—Sc—C. Сплавы получали методом дуговой плавки и гомогенизировали при 1300 °C. Определен период решетки фазы $ScRh_3C_{1-x}$ со структурой перовскита, равный 0,401 нм [607].

Rh—Sc—Śi. Образцы плавили в дуговой печи в атмосфере аргона при давлении 106 Па. Потери составляли менее 1 %. Образцы в квар-

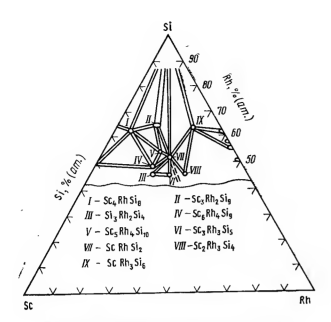


Рис. 5.307. Изотермическое сечение системы Rh-Sc-Si

цевых ампулах подвергали закалке в воду. Исследование проводили методами рентгенофазового, микроструктурного и локального рентгеноспектрального анализов, измерением сверхпроводимости.

Построена частная диаграмма состояния системы при $1000\,^{\circ}$ С (рис. 5.307). Найдены тройные интерметаллические соединения: $Rh_4Si_{10}Sc_5$ с тетрагональной решеткой и периодами $a=1,233,\ c=0,403$ нм, а также $RhSi_2Sc$, имеющее орторомбическую решетку с периодами $a=0,630,\ b=0,954,\ c=0,403$ нм [609].

Rh—Th—C. Использовали: Th, содержащий 0,3 % O, 0,09 % N;

Rh 99.9 %, а также спектрально чистый графит.

Сплавы готовили в дуговой печи в атмосфере аргоиа, исследовали с помощью методов микроструктурного и рентгеновского анализов и рентгеноспектрального микроанализа.

Изучена структура и фазовый состав сплавов. Построено изотермическое сечение системы при 1200 °С. Обнаружено тройное соединение

 $Rh_3ThC_{0.3}$ с неизвестной структурой [578].

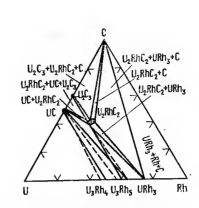
Rh—U—C. В работе использовали: U, содержащий 0,012 % O, 0,012 % N, 0,0053 % C; Rh чистотой более 99,9 %, UC с 4,47 % C; 0,04 % O и 0,001 % N; спектрально чистый графит.

Сплавы готовили в дуговой печи в инертной среде, отжигали в вакууме при 1500 и 1300 °C в течение 68 и 63 ч соответственно. Исследовали методами микроструктурного и рентгеновского анализов.

Построено изотермическое сечение системы при 1300 °C, найдена

тройная фаза U₂RhC₂ (рис. 5.308) [610].

Rh—Pu—C. Для проведения исследования использовали Pu, содержащий менее 0.2 % примесей, графит марки EV-9 с примесями менее 0.2 %, Rh 99.9 %.



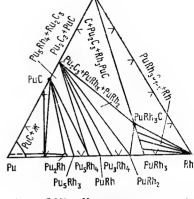


Рис. 5,308. Изотермическое сечение системы Rh-U-C

Рнс. 5.309. Изотермическое сечение системы Rh—Ри—С

Сплавы получали многократным расплавлением в дуговой печи в атмосфере очищенного аргона под давлением 3·106 Па и отжигали при температурах между 800 и 1250 °С с последующим охлаждением с печью. Исследование сплавов проводили методами химического и рентгеновского анализов, керамографии и микроэлектронной спектроскопии.

Представлен предположительный изотермический разрез системы при $800\,^{\circ}$ С. Найдено соединение $PuRh_{3}$ С с периодом решетки a=0,4098 нм

(рис. 5.309) [611].

Rh—Zr—Pd. Реитгенографическим исследованием порошковых рентгенограмм, снятых в CuK_{α} -излучении, изучены сплавы квазибинарной системы Pd_3Zr — Rh_3Zr . Наблюдается ряд промежуточных фаз с многослойной г. п. у. структурой при переходе от г. п. у. структуры Pd_3Zr (типа Ni_3Ti) к структуре Cu_3Au в Rh_3Zr . Эти фазы представляют собой 7-, 8-, 9-, 10- и 12-слойные упаковки, параллельные оси <0001>. Предполагают, что стабильиость многослойных фаз в системе Pd_3Zr — Rh_3Zr определяется электронной концентрацией и 4-, 6-, 8-, 9-, 10- и 21-слойным г. п. у структурам должны соответствовать e/a=5/4, 7/6, 11/8, 12/9, 13/10, 30/12 соответственно [377].

Rh-Zr-O. Для приготовления сплавов использовали оксид цир-

кония ZrO2.

Сплавы приготавливали расплавлением в дуговой печи. Исследовали методами микроскопического и реитгеновского анализов и изме-

рением плотности.

Построено изотермическое сечение системы при 950 °C с границами фазы типа $\mathrm{Ti_2Ni}$ (ϵ) (рис. 5.310). σ -фаза имеет кубическую решетку ϵ параметром: $a=1,2412\pm0,0002$ нм для сплава с 61 % (ат.) Zr, 28,5 % (ат.) Rh и 10,5 % (ат.) О и $a=1,2470\pm0,0001$ нм для сплава с 64 % (ат.) Zr, 26,6 % (ат.) Rh и 9,5 % (ат.) О. Плотность фазы для сплава с 63 % (ат.) Zr, 27 % (ат.) Rh и 10 % (ат.) О составляет 7930 кг/м³ 15851

Rh-V-Co. В систсме обнаружено образование непрерывного ряда твердых растворов между двойными соединениями V_3Co и V_3Rh , обладающими структурой типа Cr_3Si . Периоды кристаллической решетки

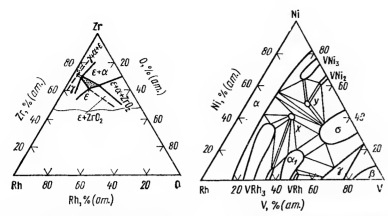


Рис. 5.310. Изотермическое сечение системы Rh—Zr—O при 950 °C

Рис. 5.311. Изотермическое сечение системы Rh—V—Ni при 900°C

увеличиваются по мере увеличения содержания Rh в сплавах [377]. Rh—V—Ni. Исходными материалами для приготовления сплавов служили: Ni, V и Rh чистотой 99,9 %.

Сплавы готовили в дуговой печи в атмосфере гелия. Для приведения в равновесное состояние сплавы подвергали термообработке при температурах 900—1200 и 1300—1500 °С. Исследование проводили методами микроструктурного, рентгенофазового, термического и ло-кального рентгеноспектрального анализов, измерением твердости и микротвердости. Были измерены удельное электросопротивление, магиитные и коррозионные свойства сплавов.

Построено изотермическое сечение системы при 900 °С (рис. 5.311). Двойные фазы VRh₃, α_1 и σ , имеющие широкие области гомогениости, глубоко проникают в тройную систему. Изоструктурные соединения V₃Rh и V₃Ni, имеющие решетку типа Cr₃Si, образуют непрерывный ряд твердых растворов. В системе образуются новые тройные соединения: x при эквиатомном соотношении компонентов и y при соотношении Rh: V: Ni=1:2:2.1

Rh—Sb—Mn. Сплавы выплавляли в откачениых кварцевых ампулах при 1150—1350 °C, отжигали при 700—1000 °C и охлаждали со скоростью 100 град/ч.

Исследование проводили на 29 сплавах системы с помощью рент-

генографического и магнитометрического методов.

Сплавы от RhMn_{0.6}Sb_{0.34} до RhMn_{0.55}Sb_{0.45} имеют кристаллическую

структуру с г. ц. т. решеткой типа $L1_0$.

Сплав RhMп $_{0.55}$ Sb $_{0.45}$ имеет намагниченность насыщения 4,11 \times \times 10 4 A/м при 0 K (экстраполированиая величина); магнитиый момент 3,2 μ в /на атом Мп, $\theta_{\rm K}$ =330 K и парамагнитную $\theta_{\rm K}$ =286 K [613].

Rh—Bi—Ni. В системе Ni и Rh образуют с Ві ограниченные твердые растворы (рис. 5.312). Растворимость Ni в RhBi₄ и RhBi₂ мала и твердые растворы на их основе в тройной системе не образуются. Область твердого раствора RhBi₃ и NiBi₃ не превышает 65 % (по массе)

RhBi₃. При охлаждении из жидкого состояния метастабильные сплавы разреза RhBi₃—NiBi₃ образуют непрерывиый ряд твердых растворов 16141.

Rh—Fe—Ni. Исследована компенсация магнитного момента [⁵⁷Fe] в сплавах Ni_xRh_{1−x}(Fe) с примеиением метода Мессбауэровской спектроскопии [615].

Rh—Fe—Pd. Исследована зависимость парамагнитной восприимчивости, эффективиого магиитиого момента, температуры магнитиого упорядочения от восприимчивости матрицы и концентрации примесей. Матрицы Pd₁-уRhу обладают усиленным взаимодействием. По даиным о зависимости температуры магнитного упорядочения от восприимчинити

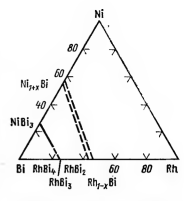


Рис. 5.312. Изотермическое сечение системы Rh—Bi—Ni при 200°C

вости матрицы и момента насыщения на один атом железа рассчитаны коэффициент молекулярного поля и константа обменного взаимодействия [616].

Rh—Ir—Pd. Методами микроструктурного, рентгенофазового, локального рентгеноспектрального анализов, измерением твердости и микротвердости исследованы сплавы системы и построено изотермическое сечение при 1400 °C [598].

Rh—Pd—Pt. Сплавы системы исследовали методами микроструктурного анализа, измерением твердости, электросопротивления, т. э. д. с. и временного сопротивления разрыву.

Установлено, что сплавы Pd-Pt-Rh кристаллизуются с образова-

нием непрерывных рядов твердых растворов.

Легирование сплавов Pd—Pt—Rh сопровождается их значительным упрочнением [9]. Установлена стабильность т. э. д. с. сплавов после изгревов до 1200 и 1400 °C.

Методами микроструктурного и рентгенофазового анализов сплавов, отожжениых при 1400 °C, установлена испрерывная взаимная растворимость компонентов [598].

Другие известные даиные о системах, содержащих родий, касаю-

щиеся образования в них соединений, приведены в табл. 5.40.

Ir—Ag—Pd. В работе использовали: Ir, содержащий до 0,01 %.

примесей. Ре чистотой 99,99 %, Ад после двойного аффинажа.

Сплавы готовили расплавлением в высокочастотной печи в корундизовых тиглях под слоем буры. Прокатывали с изгревом 1000—1200 °С и без нагрева. Отжигали при 800 °С в течение 200 ч и закаливали с 1000 °С в воде. Исследование проводили методом микроскопического анализа, измерения твердости, прочности, удлинения, удельного электросопротивления и т. э. д. с.

Построена диаграмма до 50 % Pd. Область иесмениваемости в жидком состоянии проходит от стороны Ir—Ag до разреза с постоян-

ным содержанием 70 % (ат.) Pd [617].

Ir—Au—Pd. Систему исследовали методами микроструктурного анализа, измерением механических, электрических и термоэлектрических свойств.

Представлена фазовая диаграмма системы. Область твердых растворов невелика. Система характеризуется широкой областью расслое-

Аксенова О. В. Физико-химическое исследование взаимодействия родия с ванадием и инкелем: Автореф. канд. дис. М., 1978.

КРИСТАЛЛИЧЕСКАЯ СТРУКТУРА СОЕДИНЕНИЙ, ОБРАЗУЮЩИХСЯ В СИСТЕМАХ С РОДИЕМ 19. 6121

Система	Соединеиие	Тип струк- туры	Параметры решетки, им	V, HM ³
Rh—Y—Sn	RhSnY	Fe ₂ P	a=0,754, c=0,377, c/a=0,50	0,06189
Rh—Sm—Sn	RhSnSm	Fe ₂ P	a=0.746, c=0.398, c/a=0.53	0,06888
Rh— Gd — Sn	RhSnGd	Fe ₂ P	$\begin{vmatrix} c/a = 0.33 \\ a = 0.752, c = 0.386, \\ c/a = 0.51 \end{vmatrix}$	0,06316
Rh—Tb—Sn	RhSnTb	Fe ₂ P	a=0.754, c=0.379,	0,06223
Rh—Dy—Sn	RhSnDy	Fe ₂ P	$\begin{vmatrix} c/a = 0.50 \\ a = 0.752, c = 0.377, \\ c/s = 0.50 \end{vmatrix}$	0,06172
Rh—Ho—Sn	RhSnHo	Fe ₂ P	$\begin{vmatrix} c/a = 0.50 \\ a = 0.752, c = 0.374, \end{vmatrix}$	0,06130
Rh—Er—Sn	PhSnEr	Fe ₂ P	$\begin{vmatrix} c/a = 0.49 \\ a = 0.751, c = 0.373, \end{vmatrix}$	0,06088
Rh—Tm—Sп	RhSnTm	Fe ₂ P	$\begin{vmatrix} c/a = 0.49 \\ a = 0.753, c = 0.369, \end{vmatrix}$	0,06045
Rh—Yb—Sn	RhYbSn	Fe ₂ P	$\begin{vmatrix} c/a = 0.49 \\ a = 0.752, c = 0.367, \end{vmatrix}$	0,05998
Rh—Lu—Sn	RhSnLu	Fe₂P	$\begin{vmatrix} c/a = 0.49 \\ a = 0.752, c = 0.364, \end{vmatrix}$	0,05967
Rh-As-S	Rh33As33S34	FeS ₂ (B)	c/a = 0.48 a = 0.575	_
Rh—As—Se	Rh ₃₃ As ₁₂ S ₅₅ Rh ₃₃ As ₃₃ Se ₃₄	FeS ₂ (B)	a = 0.572	_
2(11 710 5)6	Rh ₃₃ As ₃₄ Se ₄₃	FeS ₂ (B)	a = 0.593 a = 0.594	
	Rh ₃₃ As ₃₃ Se ₃₄	FeS ₂ (B)	a = 0.593	_
	Rh33As12Se55	FeS_2 (B)	a = 0.595	-
Rh—Sb—Te	Rh33Sb33Te34	FeS_2 (B)	a = 0.639	
	Rh38Sb24Te48	FeS_2 (B)	a = 0,645	
Dh Di m-	Rh33Sb12Te55	FeS ₂ (B)	a = 0.639	-
RhBi-Te	Rh33Bi33Te34	FeS ₂ (B)	a = 0.650	
	Rh ₃₃ Bi ₂₄ Te ₄₃ Rh ₃₃ Bi ₁₂ Te ₅₅	FeS ₂ (B)	a=0,645	_
	1(11531)1121 055	FeS ₂ (B)	a = 0.645	_

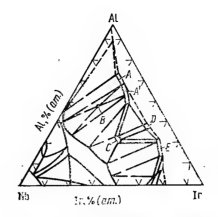
ния в жидком состоянии. Область разрыва растворимости в жидком состоянии от стороны Ан-Іг простирается до разреза с постоянным содержанием 70 % (по массе) Рф.

Исследовано влияние 1-2 % Іг на микроструктуру, прочность и

электросопротивление сплавов Ра-Аи [266].

Ir—Al—Nb. Смесь порошков Nb, Al и Iг сплавляли в дуговой печи в атмосфере аргона. Сплавы измельчали и отжигали при 1100°C, а затем выдерживали при 1500 °С иесколько часов в вакууме.

Реитгеновским методом исследовано фазовое равновесие в области состава 55-100 % (ат.) Nb; содержание 1г и Al от 0 до 45 % (ат.) каждого [618]. Изучен изотермический разрез системы при 1100 °C в области 30-50 % (ат.) Nb (рис. 5.313). Исследование проводили на порошковых образцах и отдельных монокристаллических фрагментах



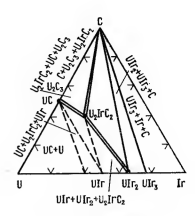


Рис. 5.313. Изотермическое сечение системы Ir-Ai-Nb

Рис. 5.314. Изотермическое сечение системы Іг-U-С

по методу Вейсенберга для определения симметрии и предварительной оненки периодов решетки фаз А, А', В, С, D, Е. Приведены сведения о составе и структуре фаз [619]. С помощью СиК, - и Мог д-излучений на моиокристаллических фрагментах, выделенных из двухфазного сплава Nb-0,394, Al-0,475, Ir-0,131, изучали структуру А-фазы. Эта фаза имеет структуру MgZ π_2 , пространственную группу P 6 $\sqrt[3]{mmc}$, a= $=0.5098\pm0.0003$, $c=0.8306\pm0.0003$ HM, c/a=1.629.

Измерена T_K в области σ -твердых растворов и тройных твердых

растворов фаз типа Cr₈Si [620].

Ir—Sc—B. Сплавы получали методом дуговой плавки, а затем гомогенизировали при 1300°C. Определен период решетки фазы $Sc1r_3B_{1-x}$ со структурой перовскита, равный 0,3999 нм [607].

Ir—Sc—C. Сплавы получали методом дуговой плавки и гомогенизировали при 1300°С. Определен период решетки фазы ScIr₃C_{1-x} со

структурой перовскита, равиый 0,3994 нм [607].

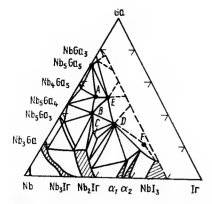
Ir—Gd—Co. Образцы для проведения исследования готовили с помощью дуговой плавки в атмосфере аргона и отжигали при 700— 900 °C.

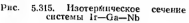
Изучен квазибинарный разрез $Gd(Co_x Ir_{1-x})_2$ между фазами Лавеса C 15, $GdCo_2$ и $GdIr_2$. При x=0,4 обиаружено резкое изменение в периодах решетки и магнитных свойствах [621]. При 4,2—300 К и в полях до 7,85-105 А/м исследовали магиитиые свойства и структуру сплавов, где $x=0\div 1,0$. С увеличением коицентрации Со наблюдается плавное уменьшение периода решетки, неизменность магнитного момента, температуры Кюри и ширины лииии электроиного спинового резонанса [622].

Ir—U—C. Для приготовления сплавов использовали UC, содержащий 4,74 % C, 0,04 % O₂, <0,001 % N₂; ураиовую стружку с 0,012 % О2, 0,012 % N2, 0,0053 % С; 1г 99,98 % и спектрально чистый

графит.

Образны различного состава готовили прессованием вхолодную с последующим расплавлением в дуговой печи в атмосфере аргона и гомогеиизировали при 1300°C в высоком вакууме. Исследование проводили методами реитгеновского и микроскопического анализов.





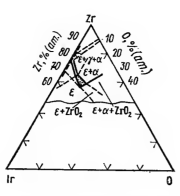


Рис. 5.316. Изотермическое сечение системы Ir—Zr—O при 1100°C

Представлен изотермический разрсз системы при $1300\,^{\circ}$ С. По перитектической реакции образуется тройное соединение U_2IrC_2 (рис. 5.314). Периоды решетки соединения $a=0,3474\pm0,0002$, $c=1,2483\pm0,0003$ нм [600].

Ir—Ga—Nb. Для приготовления сплавов использовали Nb 99,9 %. Ir 99,9 % и Ga 99,99 %. Сплавы выплавляли в дуговой печи в атмосфере аргона. Сплавы гомогенизировали при 1500—1300 °С и отжигали при 1000 °С. Исследование выполнено методами электронной микроско-

пии, рентгеновского и микрорентгеноспектрального анализов.

Построен изотермический разрез системы при $1000\,^{\circ}\mathrm{C}$ (рис. 5.315). Все фазы системы имеют узкие области гомогенности, кроме $\mathrm{Nb_{48}Ga_{22-27}Ir_{30-35}}$. В системе идеитифицировано шесть тройных соединений: тетрагональная фаза $\mathrm{Nb_{30}Ga_{35}Ir_{35}}$ ($a=1,3550\,$ нм, $c=1,9155\,$ им); гексагональная фаза $\mathrm{Nb_{30}Ga_{35}Ir_{35}}$ ($a=0,7439\,$ нм, $c=0,2892\,$ нм); тетрагональная фаза $\mathrm{Nb_{25}Ga_{25}Ir_{23}}$ ($a=0,9667\,$ нм; $c=1,2268\,$ нм); тетрагональная фаза $\mathrm{Nb_{48}Ga_{40}Ir_{17}}$ ($a=1,5154\,$ нм, $c=1,8970\,$ нм); ромбоэдрическая фаза $\mathrm{Nb_{46}Ga_{15}Ir_{60}}$ ($a=1,1831\,$ нм, $c=2,0717\,$ нм). Структура фазы $\mathrm{Nb_{25}Ga_{15}Ir_{60}}$ не определена. По разрезу $\mathrm{Nb_{3}Ga-Nb_{3}Ir}$ с непрерывным рядом твердых растворов определена $T_{K_1}[623]$.

Ir—Ti—Re. В системе исследовано влияние электронной концентрации из упорядочение тройных фаз типа CsCl. В квазибинарной системе TiRe—Tilr тетрагональное искажение начинается при отношения

электрон/атом = 6:1 [583].

Ir—Zr—Pd. Ренттенографической съемкой порошковых рентгенограмм в Си K_{α} -излучении исследованы сплавы квазибинарной системы Pd_3Zr — Ir_3Zr . Промежуточные фазы не обнаружены [624].

Ir—Zr—O. Для приготовления сплавов использовали ZrO₂. Сплавы готовили в дуговой печи. Исследование проводили методами микроскопического и рентгеновского анализов и измерением плотности.

Построен изотермический разрез системы 1r—O—Zr при 1100 °C с определением границ существования фазы типа Ti_2Ni (e) (рис. 5.316). Фаза имеет кубическую решетку с параметром $a=1,2419\pm0,0001$ нм для сплава с 60,5 % (ат.) Zr, 28,5 % (ат.) Ir и 11 % (ат.) О и $a=1,2485\pm0,0001$ нм для сплава с 65 % (ат.) Zr, 26,5 % (ат.) Ir и 8,5 % (ат.) О. Плотность ϵ -фазы для сплава с 64,5 % (ат.) Zr, 27,5 % (ат.) Ir и 8 % (ат.) 0_2 равна 10060 кг/м³ [585].

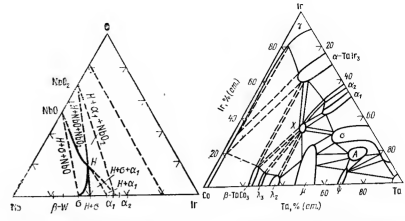


Рис. 5.317. Изотермическое сечение системы Ir—Nb—O

Рис. 5.318. Изотерми ческое сечение системы Ir—Ta—Co при 950 °C

Ir-V-Nb. В системе иаблюдается иепрерывиая растворимость

между соединениями V₃Ir—Nb₃Ir [9].

Ir-V-Co. При исследовании в системе политермического разреза V_3Co-V_3Ir не обнаружено тройных фаз. При $1000\,^{\circ}C$ в системе наблюдается существование двух твердых растворов со структурой

Cr₃Si на основе V₃Co и V₃Ir [9].

Ir—Nb—O. Сплавы для исследования синтезировали методом порошковой металлургии из Nb и Ir чистотой 99,9 % и из Nb₂O₅. Содержание Ir в сплавах с 30—50 % (ат.) О₂ меиее 30 % (ат.). Сплавы гомогенизировали при 1600 °С и отжигали при 900 °С. Исследование проводили методом рентгеиовского анализа в СиК_и-излучении.

Построен изотермический разрез системы при 900 °С. В системе образуется H-фаза состава Nb_{4,666}Ir_{2,666}O_{1,666} с гексагональной решеткой и периодами a=0,7869+0,0004, c=0,5094+0,0003 нм, c/a=0,674, стабильная до 1700 °С (рис. 5.317). Пикнометрическая плотность H-фазы 11770 кг/м³, число атомов в элементарной ячейке равно двум. T_K H-фазы 11,0 K [625].

Ir-Ta-Co. В качестве исходных материалов для приготовления

сплавов использовали: Іг 99,9 %, Та 99,7 %, Со 99,99 %.

Сплавы готовили в дуговой печи в инертной атмосфере. Для приведения в равновесное состояние подвергали термообработке при высоких температурах и закалке с 950 °C. Исследование выполнено методами микроструктурного, рентгенофазового, локального рентгеноспектрального и термического анализов, измерением твердости, микротвердости и магнитиых свойств.

Представлено изотермическое сечение системы при 950 °C. В системе обнаружены тройные соединения, обозначенные как A и X (рис. 5.318). A-фаза, лежащая в области составов $Ta_{70}Ir_{20}Co_{10}$, имеет большую область гомогенности и образуется послое длительного отжига. Соединение имеет кубическую решетку типа Cr_3Si с a=0,519 нм. Соединение X расположено на изоконцентрате 32,5 % (ат.) Та и при соедержании Ir 35 % (ат.) I.

¹ Бернард В. Б. Физико-химическое исследование взапмодействия нридпя с кобальтом, никелем и танталом: Автореф, канд. дис. М., 1978.

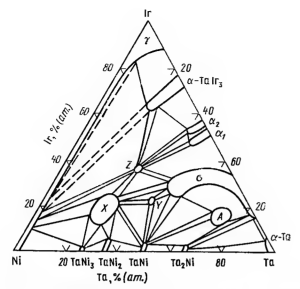


Рис. 5.319. Изотермическое сечение системы Ir-Ta-Ni при 950°C

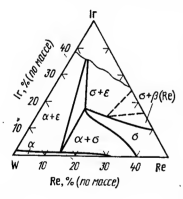


Рис. 5.320 Изотермическое сечение системы Ir—W—Re при 1000 °C

Ir—Ta—Ni. В качестве исходных материалов для приготовления сплавов использовали: Ir 99,9%, Ta 99,7%, Ni 99.99%.

Сплавы готовили в дуговой печи в инертной атмосфере. Для приведения в равновесное состояние подвергали термообработке, закалку проводили с 950°С. Исследование выполнено методами микроструктурного, рентгенофазового, локального рентгеноспектрального и термического анализов, измерением твердости, микротвердости и магнитных свойств.

Представлено изотермическое сечение системы при 950 °С (рис, 5.319). В системе, имеющей весьма сложное фазовое строение, обнаружены новые тройные соединения, обозначенные как *A*, *X*, *Y* и *Z*. *A*-фаза, лежащая в области состава Та₇₅Iг₁₅Ni₁₀, образу-

ется только после длительного отжига и имеет большую область гомогенности. Фаза имеет кубическую решетку типа Cr_3Si с периодом a=0,516 нм. Фаза Z расположена на изоконцентрате 25% (ат.) Та при содержании 37% (ат.) Іг. Она принадлежит к типу $BaPb_3$ с периодами решетки: a=0,535, c=1,927 нм, c/a=3,60. Кристаллическая структура соединения X, имеющего большую область гомогенности, и Y, имеющего состав $Ta_{42}Ir_{25}Ni_{33}$, не определена. I.

Ir—W—Re. Различиыми методами физико-химического анализа построена фазовая диаграмма вольфрамового угла системы и показана схема ориентировочного расположения фазовых областей во всей тройной системе (рис. 5.320). На основе W существует область тройных растворов с о. ц. к. решеткой. Область тройной σ-фазы при 2100 °C расширяется от стороны W—Re к стороне W—Iг. При 1500 °C и ниже σ-фаза со стороны W—Iг распадается на α-твердый раствор и ε-фазу. По мере увеличения содержания Іг и Re в W снижается температура плавления сплавов. Максимальная температура плавления в двойной области (σ+ε). Тройная σ-фаза плавится при 2500 °С. По мере увеличения содержания Іг и Re увеличиваются удельное сопротизление и твердость сплавов. Сплавы в области α-твердых растворов технологичны.

Ir-W-B. В системе исследовано соединение $Ir_{13}W_{18}B_{69}$ со структурой типа ReB_2 и периодами решетки a=0,292, c=0,756 нм, c/a=2,58.

Плотность 12380 кг/м3 [9].

Ir—Fe—Rh. Исследование выполнено методами измерения магнитной проницаемости и дифференциального термического анализа.

 $(3.13\pm0.15)\cdot10^3 M\Pi a$ [626]

Ir—Pd—Pt. Проведено исследование сплавов Pd—Pt—Ir методами микроструктурного анализа, измерением твердости, удельного электросопротивления и временного сопротивления разрыву. Увеличение содержания Ir в сплавах сопровождается значительным повышением твердости и резким ухудшением их технологичности [61].

На основании результатов микроструктурного и рентгенофазового анализов сделан вывод о непрерывной взапиной растворимости компо-

нситов [9].

Другие известные данные о системах, содержащих иридий, касаю-

щиеся образования в них соединений, приведены в табл. 5.41.

Pd—Cs—S. Рентгеновское исследование монокристалла $Cs_2Pd_3S_4$ показало, что это соединенне обладает моноклинной структурой нового типа с пернодами: a=0,6275, b=1,402, c=0,616 нм, β =120,6° [377].

Pd-Cu-Cr. Использовали: Си электролитическую, Pd, содержа-

щий не менее 0,01 % примесей, Сг электролитический 99,92%.

Сплавы приготовляли расплавлением в высокочастотной печи под шлаком. Исследовали микроскопическим и термическим аиализами, измерснием твердости, электросопротивления и температурного коэффициента электросопротивления.

Приведено распределение фазовых областей при различных температурах (рис. 5.321) и политермические сечения диаграммы состояния Pd—Cu—Cr. Область расслаивания, наблюдаемая в двойной системе

Си—Сг, доходит в тройной системе до 35 % Pd [628].

Pd—Cu—Fe. Для приготовления сплавов использовали: электролитическую Cu, губчатый аффинированный Pd, армко-Fe, содержащее

0,06 % Si, 0,03 % С и 0,009 % S.

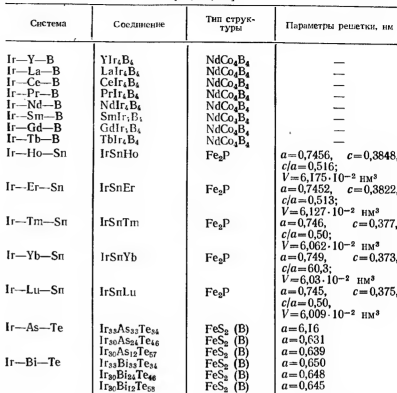
Отжиг сплавов проводили в вакууме при 1100 и 1050 °C; в конце отжига температуру медленто, через каждые 100 °C, снижали до комнатной. Чем ниже была температура, тем продолжительней были выдержки. Исследование проводили методами металлографического и термического анализов, измерением твердости, удельного электросопротивления и температурного коэффициента электросопротивления.

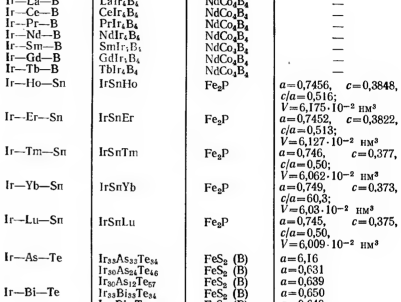
Приведена диаграмма состояния системы (рис. 5.322). Дана прекция гетерогенной области при температуре солидуса и при комнат-

ней температуре [629].

¹ Бернард В. Б. Физико-химическое исследование взаимодействия иридия с кобальтом, никелем и танталом: Автореф, канд. дис. М., 1978.

КРИСТАЛЛИЧЕСКАЯ СТРУКТУРА СОЕДИНЕНИЙ В СИСТЕМАХ С ИРИДИЕМ [377, 599, 612]





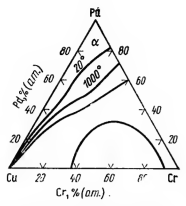
Установлено, что в сплаве состава Pd₇₂Cu₇Te₂₁ имеется тройная фаза Z в равновесии с палладиевым твердым раствором при 480°C, а в сплаве Pd₇₀Cu₇Te₂₃ фаза Z иаходится в равновесии с фазой PdCu [634].

Pd—Ag—Cd. Сплавы системы рекомендованы для всесторонних исследований как материал для электродов кардиостимуляторов [635]. Pd—Ag—Al. Для приготовления сплавов использовали Pd чистоты

99,95 %, Ag 99,999 %, Al 99,9 %.

- Плавление проводили в высокочастотиой печи в инертиой атмосфере: полученные образцы отжигали с последующим медленным охлаждением. Исследование проводили методами микроструктурного. рентгенографического и термического анализов, измерением твердости и микротвердости.

Построены политермические разрезы Pd₂Al—Ag и PdAl—Ag. В системе Pd2Al—Ag в области расслаивания в жидком состоянии находятся сплавы с содержанием >98 % (ат.) Ад. Растворимость Ад



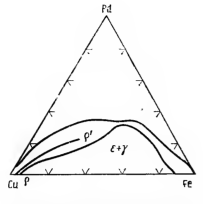


Рис. 5.321. Распределение фазова, у областей в системе Рф-Си-Ст при различных температурах

Рис. 5 322. Проекции гетерогенной области системы Pd-Cu-Ге при температурах солидуса и комнатной

Обнаружено существование химического соилипения Pd₂FeCu. Coединение имеет тетрагональную решетку с герподами: a=0.02, c==0.437 HM, c/a=0.72 [629].

Pd—Cu—Co. Использовали Pd после двукратного осаждения в виде палладозамина и последующего прокаливания, Си электролитиче-

скую, Со, содержащий не более 0.01 % С.

Сплавы готовили в криптольной печи под слоем хлорида бария.

Исследования проводили методами термического и металлографического анализов, измерением твердости, электросопротивления и его температуриого коэффициента.

Исследовано распределение фазовых областей в системе при ком-

натной температуре (рис. 5.323) [630].

Pd-Ni-Cu. Исследование системы проводилось различными ав-

торами с использованием металлов высокой степени чистоты.

- Сплавы или готовили методом порошковой металлургии, или выплавляли в дуговой печи и термообрабатывали при высоких температурах. Исследование проводили методами рентгеновского [631, 632], а также металлографического [266] анализов.

Установлено, что компоненты неограниченно взаимно растворяются [266, 631, 632]. Приведены изотермы части системы (без палладиевого угла) при 650, 600, 550, 450, 400 °C и при комнатной температуре. Построены политермические разрезы: Сио, 59 Р do, 41—Ni и Сио, 5 Nio, 5—P d.

Pd—Cu—Si. Исследовали электрические и магнитные свойства сплава Рф68,5Си15Si16,5, получениого закалкой капель расплавленного металла. Сплав диамагиитен и характеризуется не зависящей от температуры в интервале 77—300 К магнитной восприимчивостью. Сплав имеет металлический тип проводимости в интервале температур от комнатной до 973 К и температуру кристаллизации 650 К. Сплав не обладает сверхпроводимостью вплоть до 1,2 К даже после наводороживания в 0, I н. растворе H₂SO₄ [633].

Pd—Cu—Te. Сплавы готовили из элементов чистотой выше 99,9 % в эвакуированных кварцевых ампулах при температуре на 100° выше температуры ликвидуса. Образцы охлаждали на воздухе, гомогенизировали и закаливали в воду. Исследование проводили методом рент-

геновского анализа.

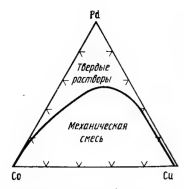


Рис. 5.323. Изотермическое сечение системы Pd—Cu—Co при комиатиой температуре

в соединении Pd_2Al при температуре монотектического взаимодействия $1255\,^{\circ}C\!<\!2,5\,^{\circ}$ (ат.). Температура эвтектического взаимодействия $800\,^{\circ}C$. В системе PdAl-Ag в области расслаивания в жидком состоянии находятся сплавы с 37,5-40 и $>98\,^{\circ}$ (ат.) Ag. Температура монотектического равновесия $1184\,^{\circ}C$, температура эвтектического равновесия $775\,^{\circ}C^1$.

Pd—Ag—Y. Для проведения исследования использовали металлы высокой чистоты.

Сплавы готовили в дуговой печи в инертной атмосфере, термообрабатывали при 600 °С. Исследование проводили методами микроструктурного и реитгенофазового анализов, намерением микротвердости и тверлости.

Построеио изотермическое сечение системы Pd—Ag—Y при $600\,^{\circ}$ C (рис. 5.324). Обнаружены новые тройные соединения, имеющие следующие составы: $A=23\,\%$ (ат.) Ag, $52\,\%$ (ат.) Pd, $25\,\%$ (ат.) Y; $B=29\,\%$ (ат.) Ag, $29\,\%$ (ат.) Pd, $42\,\%$ (ат.) Y; $C=54\,\%$ (ат.) Ag, $21\,\%$ (ат.) Pd, $25\,\%$ (ат.) Y [636].

Pd—Ag—Dy. Исходными материалами для приготовления сплавов служили металлы следующей чистоты: Ag 99,9 %, Pd 99,95 %, Dy 99,7 %. Сплавы готовили методом дуговой плавки в атмосфере очищениого гелия, отжигали при 600 °С и закаливали в воде. Исследование проводили методами микроструктурного, реитгенофазового, локального рештеноспектрального анализов, измерением твердости и микротвердости.

Построено изотермическое сечение системы при 600 °С (рис. 5.325). Обнаружено существование двух промежуточных фаз E и D при следующих составах: $E - Ag_{47}Pd_{28}Dy_{25}$, $D - Ag_{32}Pd_{43}Dy_{25}$. Между конгруэнтно плавящимися соединениями AgDy и PdDy образуется широкая область твердых растворов [637].

Pd—Ag—Si. Использовали Pd, содержащий 0,14 % Pt; Si, содер-

жащий 0,29 % Fe.

Сплавы готовили расплавлением в печи Таммаиа в атмосфере аргона. Исследование проводили методами микроструктурного, рентгеноструктурного и термического анализов.

Приведена диаграмма состояния системы Pd—Ag—Si (рис. 5.326). Обнаружена область несмешиваемостн, простирающаяся от серебряного угла к соединению Pd-Si [638].

Pd—Ag—Ti. Исходными материалами для приготовления сплавов

служили: Pd 99,98 %, Ag 99,99 %, иодидный Ті.

Сплавы готовили в дуговой печи с вольфрамовым электродом, гомогенизировали при 700°С в течение 700—900 ч. Исследование проводили методами микроструктурного, рентгенофазового, локального рентгеноспектрального анализов, измерением твердости и микротвердости.

Построено изотермическое сечение системы при 700 °C (рис. 5.327). Обнаружена область несмешивання, прилегающая к стороне Ti—Ag.

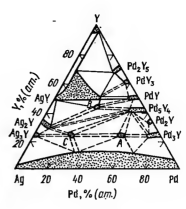


Рис. 5.324. Изотермическое сечение системы Рd—Ag—Y при 600°C

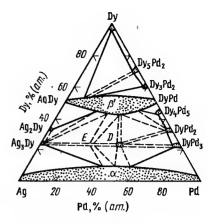


Рис. 5.325. Изотермическое сечение системы Pd—Ag—Dy при 600 °C

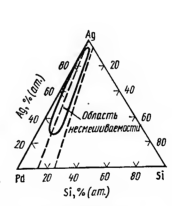


Рис. 5.326. Изотермическое сечение системы Pd-Ag-Si

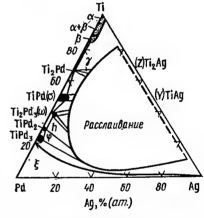


Рис. 5.327. Изотермическое сечение системы Pd—Ag—Ti

Проведено исследование коррозионной стойкости ряда сплавов из области тройного твердого раствора на основе Pd в растворах кислот (H₂SO₄, HCl) и солей (Na₂SO₄+H₂SO₄+H₂S, FeCl₃, KCl) [639].

Pd—Ag—Zr. Исходными материалами для приготовления сплавов

служили: Рd 99,98 %, Ag 99,99 % и иодидный Zr.

Сплавы готовили в дуговой печи с вольфрамовым электродом, гомогенизировали при 700°С в течеиие 700—900 ч. Проводили также ступенчатый отжиг с температуры 750°С до комнатной температуры в течение 324 ч. Исследование проводили методами микроструктурного, рентгенофазового, термического и локального рентгеноспектрального анализов, измерением твердости и микротвердости.

Построены изотермические сечения при 700°С и при комнатной температуре (рис. 5.328). Обнаружена квазибинарность разрезов меж-

¹ Губиева Д. Н. Исследование сплавов Pd с Al, Сu, Ag и элементами группы Fe в области, богатой Pd: Автореф. каид. дис. М., 1970.

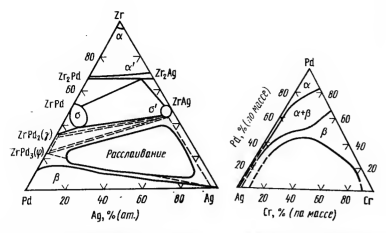


Рис. 5.328. Изотермическое сечение системы Pd—Ag—Zr

Рис. 5.329. Изотермическое сечение системы Pd—Ag—Cr

ду соединениями Zr_2Pd и Zr_2Ag (с неограничениой растворимостью) и между ZrPd и ZrAg (перитектического типа). Обнаружена область несмешиваемости, прилегающая к стороне Zr-Ag.

Проведено исследование коррозионной стойкости сплавов из области твердого раствора на основе Pd в кислотных и солевых средах [639].

Pd—Ag—Cr. Использовали: Pd и Ag, содержащие менее 0,01 %

примесей, Ст электролитический 99,92 %.

Сплавы готовили в криптольной и частично высокочастотной печн под слоем хлорида бария. Исследовали методами микроскопического и термического анализов, измерением твердости, электросопротивления и температурного коэффициента электросопротивления.

Приведено распределение фазовых областей в системе (рис. 5.329), а также политермические разрезы при содержании 20, 30, 40, 50, 60, 70 и 80 % (ат.) Рd. Область расслаивания, имеющаяся в системе Ag—Сг, широко распростраияется в тройную систему, доходя до 42 % Pd [640].

Pd—Ag—Ni. Систему исследовали методами микроструктурного и рентгеновского анализов, измерением твердости, удельного электросопротивления и температурного коэффициента электросопротивления.

Установлено положение фазовых областей в тройной системе (рис. 5.330). Область расслаивания в жидком состоянии, имеющаяся в системе Ag—Ni, широко простирается в тройной системе, доходя до разреза с постоянным содержанием 45 % Pd.

Легирование сплавов Pd—Ag малыми добавками Ni зиачительно

повышает их твердость [266].

Рd—Ag — дейтерий. При исследовании был использован Рd чистотой 99,97 %. Сплавы палладия с серебром изготавливали в высокочастотной печи в тиглях из Al_2O_3 . Слитки деформировали без подогрева до диаметра 0,35—0,40 мм. Исследования проводили волюмометрическим методом при p=101325 Па и 30367,5 Па и температурах 200—800 °C.

Рd и Ag с содержанием менее 0,03 % примесей использовали для приготовления сплавов, содержащих 10, 20, 23, 26, 29 и 40 % Ag. Сплавы готовилн в вакуумной печи. Образцы в виде леит толщиной 0,25 мм

отжигали в вакууме при 850 °C 30 мин. Растворимость водорода в интервале 100—500 °C определяли весовым метолом.

Представлены графики растворимости водорода в сплавах PdAg. При 300—500 °C максимальную растворимость имеет сплав Pd—40 % Ag. При понижении температуры максимум растворимости смещается в область с меньшим содержанием Ag [641].

Рд—Ni—P. В системе методом быстрой закалки из жидкого
состояния получены аморфные
сплавы Рд—(13—73) % (ат.) Ni—
(15—20) % (ат.) Р и рентгенографически изучена их структура. Наблюдалось линейное соотношение
между составом и межатомным
расстоянием, подобное закону Ве-

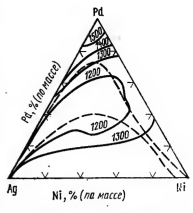


Рис. 5.330. Проекция поверхности ликвидуса системы Pd—Ag—Ni

гарда в кристаллах. Сплавы, вероятно, имеют тетраэдральную ячейку, которая присутствует уже в расплаве [266].

Pd-Ag-Te. При проведении работы использовали: Pd порошко-

вый чистотой 99,98 %, Ад порошковое 99,98 %, Те 99,99 %.

Сплавы готовили в эвакуированиых кварцевых ампулах и закаливали в ледяной воде. Исследование проводили методами реитгенов-

ского и термического анализов.

Построен политермический разрез в системе Pd—Ag—Te. Разрез квазибинарный эвтектического типа. Эвтектика кристаллизуется при $500\,^{\circ}$ С и $30\,^{\circ}$ Pd. При $430\pm5\,^{\circ}$ С в интервале (15—55) % Pd существует соединение (AgPd) $_{2}$ Te, имеющее тетрагональную решетку типа PbFC1 с периодами $a=0,624,\ c=1,156$ им [642].

Pd—Ag—S. Исследование, проведениюе методами термического, микроструктурного и рентгеновского анализов, показало, что квазибинарный разрез Ag_2S —Pd содержит тройное соединение Pd_2AgS , которое кристаллизуется с очень сильным переохлаждением и при 700 °C образует эвтектику с Ag_2S [266].

Найдено тройное соединение Pd_2AgS типа β -Мп, a=0.723 нм [612]. Pd-Au-Zn. Проведено реитгенографическое исследование квазибинарной системы PdZn-AuZn. Использовали также методы термического и металлографического анализов. В сечении 0 < x < 65 большая часть сплавов кристаллизуется по типу CsCl. Растворимость AuZn в

PdZn 11 % (ат.) при 530 °С [643].

Pd—Au—V. Йсследовано влияние холодной деформации и различных видов термообработки на удельное электросопротивление и константу Холла сплавов тройной системы с постоянным содержанием 9 % (ат.) V. Установлено, что в сплавах, лежащих в середине исследуемой концеитрационной области, наблюдается упорядочение, которое связывается авторами с сильным К-эффектом. В этих сплавах наблюдается значительное повышение удельного электросопротивления и константы Холла.

Для ряда сплавов исследован температурный коэффициент элек-

тросопротивления [266, 644].

Pd—Au—Te. Методом быстрой закалки из жидкого состояния получены метастабильные сплавы с кубической решеткой, измерены периоды их решеток, а также температуры перехода в сверхпроводящее

состояние в сплавах (AuPd) Te2. По мере увеличения содержания Pd T_E проходит через минимум 1,6 К при составе ($Au_{0.95}Pd_{0.05}$) Te_2 и возрастает до 4,5 K при составе (Au_{0,55}Pd_{0,45}) Te₂ [645].

Pd—Mg—C. В спеченном сплаве состава Pd₆₅Mg₂₁C₄ найдено, кроме фазы PdMg с кубической решеткой, неизвестное соединение [266].

Pd—Mg—Te. Сплавы готовили из элементов чистотой выше 99.9 % в эвакуированных кварцевых ампулах при температуре на 100° выше температуры ликвидуса. Образцы охлаждали на воздухе, гомогенизировали и закаливали в воду. Исследование проводили методом рентгеновского анализа. Найдено, что сплав Pd₇₃Mg₇Te₂₀ представляет собой фазу Z, а сплав состава Рф68Мg7Те25 содержит тройную фазу У [634].

Pd—Zn—Ga. Чистота исходных металлов 99.8 %.

Сплавы получали в эвакупрованных кварцевых ампулах при 700°C в течение 3 ч и при 1400°C в течение 0,3 ч, гомогенизнровали в течение 10 ч при 500-970 °C и закаливали в воду. Исследования выполняли методами микроструктурного и рентгеновского анализов.

Представлена политерма PdZn—PdGa тройной системы. Разрез квазибинарен. Обнаружена тройная фаза Pd₇Zn₃Ga₄, образующаяся из твердого раствора. При 35 % (ат.) Ga после закалки с 950°C найдена фаза E, эвтектоидно распадающаяся при 900°C. При 800°C по перитектондной реакции образуется фаза D. Структура фазы Pd₇Zn₃Ga₄ производная от структуры CsCl [646].

Pd—Zn—Ge. При исследовании системы обнаружено тройное со-

единение Pd₂ZnGe типа FeSi с α =0.487 нм [612].

Pd—Zn—C. Металлокерамический сплав Pd₆₈Zn₂₂C₁₀ и литой сплав состава Pd₃ZnC_x содержит фазу Pd₂Zn, твердый раствор на основе

Pd (a=0.388 нм) н графит [266].

Pd—Zn—Te. Сплавы готовили из элементов чистотой выше 99.9 % в эвакуированных кварцевых ампулах при температуре на 100°C выше температуры ликвидуса. Образцы охлаждали на воздухе, гомогенизировали и закаливали в воду. Исследование проводили методом рентгеновского анализа.

В системе обнаружены тройные соединения: Радз Zn₇Te₂₀ со структурой типа Pd_8Sb_3 , a=0.758, c=4.303 нм, c/a=5.41; $Pd_{70}Zn_9Te_{21}$ со структурой типа Pd_5Sb_2 , a=0.755, c=1.387 нм, c/a=1.835 и $Pd_{72}Zп_7Te_{21}$ со структурой типа Pd_5Sb_2 , a=0.761, c=4.192 нм, c/a=5.50 [634].

 Pd—Cd—C. Тройной сплав Pd₆₈Cd₂₃C₉, спеченный при 600 °C в течение недели, обнаруживает графит и тетрагональную фазу с a=

=0,426, c=0,357 HM, c/a=0,840 [266].

Pd—Hg—C. Тройной сплав состава Pd₇₁Hg₂₄C₅ после 100 ч спекания при 500°C содержит упорядоченную гранецентрированную тетрагональную структуру с a=0.426 нм, c=0.365 им, c/a=0.86 [266].

Pd—Cu—Al. Использовали порошковый Pd чистотой 99,95 %,

Al 99.99 %, Cu 99.99 %.

Плавление проводили в высокочастотной печи в кварцевой ампуле в корундизовых тиглях в атмосфере гелия высокой чистоты. Сплавы отжигали в кварцевых ампулах с последующим медленным охлаждеинем. Исследование проводили методами микроскопического, рентгенофазового, термического анализов, измерением твердости и микротвердости. Диаграмма состояния дана в виде ряда политермических сечений. Установлено существование тройного химического соединения (Pd₂Al₃)Сu, которое кристаллизуется из расплава при 1320°С и 25 % Си, имеет ромбическую решетку с периодами a=0.5200, b=0.4036, c==0.776 нм (± 0.007 нм). Установлено, что политермический разрез Pd₂Al—Си является квазибинарным эвтектического типа с эвтектической точкой при (72,5—75) % Си и 1050 °C. Характер взаимодействия между соединением (Pd₂Al₃)Си и Pd можно изобразить диаграммой эвтектического типа с точкой эвтектики при 30 % Pd и 1114 °C. Соедииения (Pd₂Al₃)Cu и PdAl неограниченно растворимы как в жидком, так и в твердом состояниях. Высокотемпературные модификации этих соединений образуют диаграмму эвтектоидного типа с эвтектоидной точкой при 20 % PdAl и 771 °C. Построен также лучевой разрез: Pd₂Al—PdAl—(Pd₂Al₃)Cu. Образцы с содержанием менее 60 % PdAl имеют в составе эвтектику. Построен лучевой разрез Pd₂AI—Pd— (Pd₂Al₃)Си (по данным Д. Н. Губиевой). Pd—Al—Sc. Чистота использованных металлов составляла:

Al 99.99 %, Pd 99,99 %, Sc 99,6 %.

Сплавы готовили в дуговой печи, отжигали при 800°C в течение 600 ч, закаливали в воду. Исследование проводили методами микроструктурного, рентгеноструктурного, микрорентгеноспектрального анализов, измерением микротвердости и магнитной восприимчивости.

Построено изотермическое сечение системы при 800 °C. Обнаружеиы тройные фазы: Z[19 % (ат.) Pd, 70 % (ат.) Al, 11 % (ат.) Sc], D [20 % (ат.) Pd, 60 % (ат.) Al, 20 % (ат.) Sc], λ_1 на изоконцентрате с 33 % (ат.) Sc, (10—19) % (ат.) Pd, (32—35) % (ат.) Al; решетка гексагонального типа фазы Лавеса, a=0.551, c=0.862 нм, c/a=1.564 [340]. Pd—Al—Fe. Для приготовления сплавов использовали Pd чистотой

99,95 %, А1 99,9 %, Ге карбонильное особо чистое.

Плавление проводили в высокочастотной печи в инертной атмосфере, образцы отжигали с последующим медленным охлаждением. Исследование проводили методами микроструктурного, рентгенографического и термического анализов, измерением твердости и микротвердости.

Исследованы два политермических разреза Pd₂Al—Fe и PdAl—Fe. В системе РазАІ-- Ге обиаружено тройное соединение (РазАІь) Ге, которое образуется из расплава при 1370°C и 16,67 % (ат.) Fe. В системе установлены два эвтектических взаимодействия: при 1255°C и 15 % (ат.) Fe и 1215 °C и 35 % (ат.) Fe.

PdA1—Fe — система эвтектического типа с точкой эвтектики при

1060°С и (65—70) % (ат.) Fe (по даиным Д. Н. Губиевой).

Pd-Al-Co. Для приготовления сплавов использовали Pd чистотой

99,95 %, A199,9 %, Co 99,99 %.

Плавление проводили в высокочастотной печи в инертной атмосфере; образцы отжигали с последующим медленным охлаждением. Исследование проводили методами микроструктурного, рентгенографического и термического анализов, измерением твердости и микротвердости.

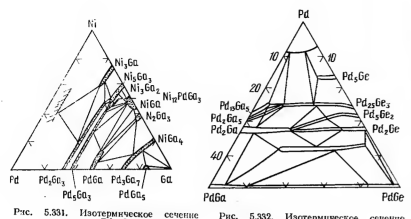
Исследованы политермические разрезы Pd₂Al—Co и PdAl—Co. Соединение Pd₂Al и PdAl образуют с Со промежуточные фазы в интервале концентраций (23,68÷24,32) и (66÷80) % (ат.) Со. Обе системы характеризуются эвтектическими взаимодействиями при 20-23 % (ат.) Со и 1200 °С и при 65 % (ат.) Со и 1355 °С. Во взанмодействие вступают исходиые интерметаллиды Pd₂Al и PdAl и промежуточные фазы і.

Pd-Al-Ni. Для приготовления сплавов использовали: Pd чисто-

той 99,95 %, А1 99,9 %, Ni 99,99 %.

Плавление проводили в высокочастотной печи в инертной атмосфере; полученные образцы отжигали с последующим медленным охлаждением. Исследование проводили методом микроструктуриого, рентгенографического и термического анализов, измерением твердости и микротвердости.

¹ Гибиева Д. Н. Исследование сплавов палладия с алюминием, медью, серебром и элементами группы железа в области, богатой палладием: Автореф, канд. дисс. М., 1970.



Ряс. 5.331. Изотермическое сечение Рис. 5.332. Изотермическое сечение системы Pd—Ga—Ni системы Pd—Ga—Ge

Исследованы политермические разрезы Pd_2Al —Ni н PdAl—Ni, которые являются диаграммами эвтектического типа с эвтектическими точками при 40 % (ат.) Ni и температурах 1160 и 1138 °C соответственно (по данным Д. Н. Губиевой).

Pd—Al—C. В тройном сплаве Pd_3AlC_x были обнаружены твердый раствор на основе Pd (a=0,381 им), соединение Pd_2Al и графит. В сплаве Pd_9AlC_x обнаружены твердый раствор на основе Pd (a=

=0,390 нм) и графит в виде шаровидных включений [266].

Pd—Al—Te. Сплавы готовили из элементов чистотой выше 99,9 % в эвакупрованных кварцевых ампулах при температуре на 100 °С выше температуры ликвидуса, охлаждали на воздухе, гомогенизировали и закаливали в воду. Исследовали методом рентгеновского анализа.

В сплаве состава $Pd_{72}Al_5Te_{23}$ обнаружена тройная фаза типа Pd_3Sh ; сплав $Pd_{70}Al_5Te_{23}$ содержит фазу X', в сплаве $Pd_{70}Al_{15}$ Y' фаза находится в равновесии с фазой, обладающей структурой типа NiAs [634].

Pd—Sc—Sn. Исследована структура тройного соединения PdSnSc типа Fe_2P $(a=0.7471, c=0.3537 \text{ нм, } c/a=0.473, V=0.05699 \text{ нм}^3)$ [9].

Pd—Ga—Ni. Для приготовления сплавов использовали металлы чистотой 99,9 %.

Сплавы готовили расплавлением элементов в эвакуированных кварцевых ампулах с последующей термообработкой при 800 и 1400 °C. Сплавы, богатые Pd, дополнительно переплавляли в дуговой печи. Ис-

следование проводили методом рентгеновского анализа.

Представлены изотермические сечения при 750, 700, 350 и 250 °C (рис. 5.331). Найдены новые тройные соединения: $Ni_{15}Pd_{52}Ga_{33}$ с периодами $a=0,773\pm0,5$, $b=0,540\pm0,3$, $c=0,403\pm0,3$ нм; $Ni_{32}Pd_{35}Ga_{33}$ с периодами $a=0,864\pm0,6$, $b=0,529\pm0,03$, $c=0,398\pm0,3$ нм; $Ni_{45}Pd_{20}Ga_{35}$ с периодами $a=0,749\pm0,6$, $b=0,518\pm0,6$, $c=0,390\pm0,003$ нм. Соединения имеют структурный тип Pd_2Ga . Соединения $Ni_{17}Pd_{55}Ga_{38}$ с периодами $a=1,058\pm0,3$, $b=0,538\pm0,1$, $c=0,401\pm0,1$ нм; $Ni_{20}Pd_{40}Ga_{40}$ с периодами a=1,037+0,5, b=0,527+0,3, c=0,396+0,3 нм; $Ni_{48}Pd_{15}Ga_{37}$ с периодами a=1,012+0,8, b=0,516+0,7, c=0,386 нм. Соединения имеют структурный тип Pd_5Ga_3 [647].

Pd—Ga—C. Полученный в графитовом тигле сплав состава Pd_3Ga содержит твердый раствор на основе Pd (a=0,388 нм) и Pd_2Ga (орто-

ромбическая структура) [266].

Ра—Gа—Gе. Использовали Ра, Ga и Ge чистотой более 99,9 %. Сплавы получали расплавлением исходных компонентов в эвакунрованных кварцевых ампулах под давлением артона 0,3⋅10⁵ Па, гомоченизировали при 600 и 1350 °C, отжигали при 700 °C и закаливали в воду. Образцы шлифовали или превращали в порошок. Исследование и роводили методом рентгеноструктурного анализа с использованием съемки по Гинье и Вайсенбергу.

Построен изотермический разрез системы при 700 °С (рис. 5.332). Найдено соединение $Pd_{12}Ga_2Ge_5$, имеющее структуру типа Th_7Si_{12} и тина Fe_2P с периодами $a=0,944\pm0,2$, $c=0,368\pm0,1$ нм. Пространственная группа Ce_12Pe_3 Присутствующие слабые линии на рентгенограмме

соединения указывают на существование сверхструктуры [648].

Ра—Са—Те. Сплавы готовили из элементов чистотой выше 99,9 % в эвакуированных кварцевых ампулах при температуре на 100 °С выше температуры ликвидуса. Образцы охлаждали на воздухе, гомогенизировали при подходящих условиях и закаливали в воду. Исследовали пентеновским методом.

Обпаружены два соединения: $Pd_{78}Ga_6Te_{21}$ со структурой типа Pd_8Sb_3 и периодами решетки $a=0,756,\ c=4,287$ нм, c/a=5,67 и $Pd_{70}Ga_{10}Te_{20}$ со структурой типа Pd_5Sb_2 и периодами решетки a=0,759,

c=1,390 HM, c/a=5,730 [634].

Pd—In—C. В тройном сплаве Pd_8InC_x обнаружены твердый раствор Pd (a=0,394 нм) и графит. Сплав Pd_8InC_x содержит графит и две кубические гранецентрированные фазы (твердый раствор на основе Pd) с a=0,394 нм и фазу с постоянной решетки a=0,397 нм. Данная фаза, преобладающая в сплаве Pd_3InC_x , представляет собой тройное соединенне [266].

Pd-In-Sn. При проведении исследования использовали металлы

чистотой более 99,5 %.

Сплавы синтезировали в эвакуированных кварцевых ампулах при нагреве на 100° выше предполагаемой температуры плавления и охлаждали на воздухе. Отжигали в интервале 100—900°С в течение 13—180 ч соответственно. Исследования выполняли методом рентгеновского анализа с использованием камеры Гинье и монохроматического CoK_{α} -излучения.

Приведен обобщенный изотермический разрез системы Pd—Iп—Sп для интервала температур 100—900 °C (рис. 5.333). Между соединениями Pd₂In и Pd₂Sп существуют непрерывные ряды твердых растворов. Приведена также часть обобщенного изотермического разреза системы при 400—900 °C с указанием структурных типов взанмодействующих фаз [649, 650].

Pd-In-As. Для приготовления сплавов использовали исходные

жеталлы чистотой выше 99,9 %.

Сплавы выплавляли в кварцевых ампулах в атмосфере аргона и при давлении 26344 Па и отжигали при 600°С. Исследование выпол-

нено методом рентгеновского анализа.

Построено изотермическое сечение системы при 600 °С (рис. 5.334). Найдены новые тройные фазы. Структура соединения Pd_5InAs относится к структурному типу Pd_5InAs , пространственная группа D_{ih} P4/mmm, гексагональная элементарная ячейка имеет периоды a=0,3966, c=0,6932 нм, c/a=1,748. Соединение Pd_6In_3As имеет ромбоздрическую ячейку с периодами a=0,8842, c=2,1601 нм [651].

Pd = In - Sb. Для приготовления сплавов использовали металлы

истотой выше 99,9 %.

Исследование проводили методом рентгеновского анализа. В системе паблюдается значительная область тройных твердых растворов па

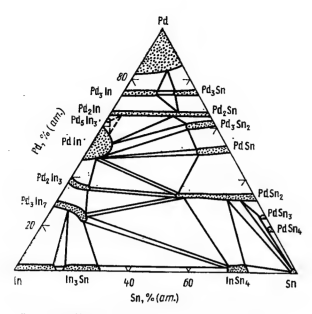


Рис. 5.333. Изотермическое сечение системы Pd-In-Sn

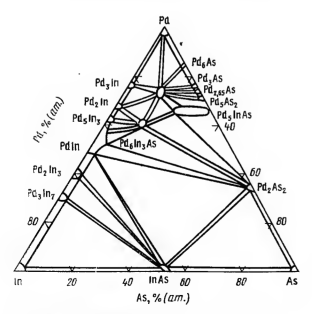


Рис. 5.334. Изотермнческое сечение системы Pd-In-As

основе Рd. Вблизи состава Рd₃Iп₄Sb₂ гомогенна тройная фаза со струк-

турой типа PdSn₂ [612].

Pd — In — Te. Сплавы готовили из элементов чистотой выше 99,9 % в эвакуированных кварцевых ампулах при температуре на 100 °С выше температуры ликвидуса. Образцы охлаждали на воздухе, гомогенизировали и закаливали в воду. Исследование проводили методом реитгеновского анализа.

Найдено, что сплав $Pd_{74}In_5Te_{21}$ содержит гомогениую фазу Z-типа. Сплав, имеющий состав $Pd_{75}In_{12,5}Te_{12,5}$ наряду с Z-фазой, содержит 10% фазы Pd_3In . Сплав $Pd_{70}In_7Te_{23}$ состоит практически из фазы Y

16341.

Pd — Ho — Sn. Исследована структура тройного соединения PdSnHo типа Fe_2P , a=0.7433, c=0.3979 им, c/a=0.535; $V=6.346 \times 10^{-2}$ им³ [377].

Pd - Er - Sn. Исследована структура тройного соединения PdSnEr типа Fe_2P , a=0.743, c=0.394 им, c/a=0.53; $V=6.281\cdot 10^{-2}$ нм³

[377].

Pd - Tm - Sn. Исследована структура тройного соединения PdSnTm типа Fe₂P, a=0,742, c=0,392 им, c/a=0,53; $V=6,246\cdot 10^{-2}$ нм³ [377].

Pd-Lu-Sn. Исследована структура тройного соединення PdSnLu типа Fe_2P , a=0,7513 им, c=0,3783 нм, c/a=0,503; $V=6,164\times 10^{-2}$ им³ [377].

Pd-U-Ni. Систему неследовали методом мнкроскопического,

реитгеновского и дифференциально-термического анализов.

Построена днаграмма состояния Pd угла системы до содержання 76 % (ат.) Pd в части, касающейся превращений в твердом состоянии. Поверхность солидуса имеет минимальную температуру 1180 °C. Область ск-твердого раствора при 950 °C, проходящая по линии содержання 15 % (ат.) U, с понижением температуры сокращается до 9 % (ат.) U на стороне Pd — U и до ~2 % (ат.) U вблизн стороны Pd — Ni. При температуре ниже 950 °C вблизи Ni угла происходит распад тройного твердого раствора [652].

 $Pd \stackrel{\frown}{-} Tl \stackrel{\frown}{-} C$. В тройном сплаве состава $Pd_{74}Tl_{24,5}C_{1,5}$ обнаружена кристаллическая структура типа $L6_0$. Прибавка C не вызывает изменений периодов решетки двойной фазы. Сплав однофазеи, графита в

нем нет [266].

Pd-Tl-Te. Сплавы готовили из элементов, чистотой выше 99,9%, в эвакуироваиных кварцевых ампулах при температуре на $100\,^{\circ}\mathrm{C}$ выше температуры ликвидуса. Образцы охлаждали на воздухе, гомогенизировали и закаливали в воду. Исследование проводили методом рентгеновского анализа.

В системе при температуре 480°C найдена гомогеиная фаза при

составе РодаТІвТеля [634].

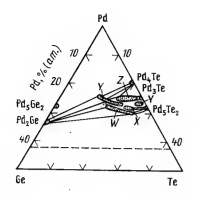
Pd-Si-Sb. Изучены механические свойства быстро закаленных, частично аморфных (в исходиом состоянии) сплавов составов $Pd_{82}Si_{18}Sb_x$ (8 < x < 15). Высокие свойства сплавов определяются их микроструктурой, состоящей из дисперсиых (<1 мкм) дендритов пластичного, сверхпересыщенного раствора Si и Sb в Pd, внедрениых в аморфиую матрицу [653].

Pd — Si — Te. Сплавы готовили из элементов, чистотой выше 99,9 %, в эвакуированных кварцевых ампулах при температуре из 100° выше температуры ликвидуса. Образцы охлаждали из воздухе, гомогенизировали и закаливали в воду. Исследование проводили методом рентгеновского анализа.

В системе обнаружена область существования тройной Z-фазы

[634].

£



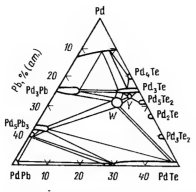


Рис. 5.335. Изотермическое сечение системы Pd—Ge—Te

Рис. 5.336. Изотермическое сеченне системы Pd—Pb—Te

Pd-Ge-Ni. Изучены фазовый состав и структура сплавов системы, а также кристаллическая структура иекоторых фаз. NiPdGe (структурный тип PdFCI) нсследована ниже 600 °C н имеет параметры: $a=0.35952,\ b=0.62716$ им. Ni₂Pd₄Ge (структурный тип Fe₂P) существует ниже 500 °C [634].

Pd — Ge — C. Сплав состава Рd₃Ge, выплавленный в графнтовом тнгле, содержит соединение Рd₂Ge н иензвестную фазу, наблюдаемую в

двойной системе Pd — Ge [266].

Pd — Ge — Te. Использовалн нсходные металлы чистотой более

99,9 %.

Сплавы сиитезнровали в кварцевых ампулах при температуре на 100°С выше температуры плавлення и охлаждали на воздухе. Гомогеинзировали при 480°С в течение 12 ч и закаливали в воде. Исследоваине проводили рентгеновским метолом.

Построено изотермическое сечение системы при 480 °С (рис. 5.335). Найдены три промежуточные фазы: W в интервале $Pd_{72}Ge_{13}Te_{15}$ — $Pd_7Ge_{0,4}Te_{26}$; Y в интервале $Pd_{75}Ge_{16}Te_{0,9}$ — $Pd_{75}Ge_{0,5}Te_{22}$; X в интервале $Pd_{72}Ge_{0,7}Te_{21}$ — $Pd_7gGe_{0,4}Te_{24}$. Фаза W обладает структурой типа Pd_5Sb_2 , фаза X — Pd_5Sb_5 , фаза Y — Pd_8Sb_3 [634].

Pd-Sn-C. В тройном сплаве $Pd_{74,5}Sn_{25}C_{0,5}$ обнаружена тетрагональная фаза, представляющая собой в двойной системе нестабильное соединение. С стабилизирует эту фазу. Периоды решетки фазы:

a=0.408, c=0.380 HM, c/a=0.93 [266].

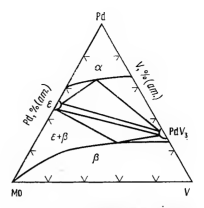
Pd—Sn—Te. Сплавы готовили из элементов, чистотой более 99,9%, в эвакунрованных кварцевых ампулах при температуре на 100°С выше температуры ликвидуса. Образец охлаждали на воздухе, гомогенизировали и закаливали в воду. Исследование проводили рентгеновским методом.

Обнаружены соединения: $Pd_{78}Sn_{10}Te_{17}$ со структурой типа Pd_8Sn_3 и периодами решетки a=0,765, c=4,288 нм, c/a=5,70; $Pd_{70}Sn_7Te_{22}$ со структурой типа Pd_5Sb_2 с периодами решетки a=0,766, c=1,392 нм, c/a=1,817 [634].

Pd-Pb-Bi. Методами рентгеновского анализа проведено исследование кристаллических структур тройных интерметаллических со-

единений Pd₂PbBi и Pd₄PbBi₈.

Фаза Рd₂PbBi собственного типа. Пространственная группа $C_{2v}^{12}C_{cm}^2$ 1. Периоды решетки равны: $a=0,7150,\ b=0,868,\ c=1,0531$ нм.



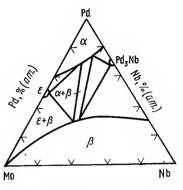


Рис. 5.337. Изотермическое сечение системы Pd—V—Мо

Рис. 5.338. Изотермическое сечение системы Pd—Nb—Mo

Фаза Pd_4PbBi_3 собственного типа. Пространственная группа C_s^3 cm. Периолы решетки равны: $a=0.7171,\ b=0.8674,\ c=0.5575$ им [655].

Pd - Pb - C. Выплавленный в графитовом тигле сплав Pd_8Pb не обнаруживает заметиого количества C и обладает одиофазиой струк-

турой двойного сплава с a=0.404 им [266].

Рай — Ра — Те. Исходные металлы нмели чистоту более 99,9 %. Сплавы снитезировали в кварцевых ампулах при температурах на 100 °С выше температур иачала плавления. Гомогенизировали при 480 °С в течение 12 ч н закаливали в воде. Исследование проводили рентгеновским методом.

Построена нзотерма при 480 °С (рнс. 5.336). Найдены тройные фазы: W со структурой типа Pd_5Sb_2 , X со структурой типа Pd_5Sb_2 н Y со

структурой типа Pd₈Sb₃ [634].

Pd - V - Mo. Исходными металлами для приготовления сплавов

служили: Мо 99,9 %, Ро 99,9 %, V марки ВЭЛ-1.

Сплавы готовнли в дуговой печи в инертной атмосфере, гомогенизировалн при 1400°С и отжигали под закалку с 1050, 800 и 600°С. Исследование проводили методами микроструктурного, рентгенофазового, термического анализов; измерением твердости и микротвердости. Проводили потенциодинамическое исследование коррозиоиной стойкости в кислотных и щелочных растворах и исследование жаростойкости по изменению массы.

Построены изотермические сечения системы при 1050, 800 и 600°C (рис. 5.337), ряд политермических сечений и диаграмма плавкости. Расположение фазовых областей диаграммы определяется глубиной проникновения двойных соединений. Найдены широкие области твер-

дых растворов на основе компонентов 1.

Pd-V-Cо. Использовали: V чистотой 99,5 % и Со 99,5 %. Сплавы выплавляли в высокочастотной печи в вакууме и отливали в кокиль. Слитки отжигали при $1000\,^{\circ}$ С, закаливали в воде и проковывали на ротационно-ковочной машиие. Образцы отжигали в кварцевых (или стеклянных) ампулах в интервале 1050-1120 и $300-1000\,^{\circ}$ С в течение 3-5 ч и 30 мин соответственно. Исследование проводили методами

 $^{^1}$ Алиханова А. П. Исследование сплавов Мо с Pd, V и Nb: Автореф. каид. дис. М., 1978.

микроструктурного, рентгеновского и дилатометрического анализов, измерением электросопротивления, твердости и эффекта Холла.

Построена фазовая диаграмма разреза PdsV - CosV. Эвтектоилиая

точка располагается при ~55 % (ат.) Pd₃V [656].

Pd - V - Ni. Использовали: V чистотой 99,5 %, Ni 99,9 %.

Сплавы выплавляли в высокочастотной печи в вакууме и отливали в кокиль. Слитки отжигали при 1000°С, закаливали в воде, проковывали на ротационио-ковочной машиие. Отжиг проводили в кварцевых нли стеклянных ампулах в интервале 1050-1120 и 300-1000 °C в течеине 3-5 ч и 30 мин соответственно. Исследования проводили методом реитгеновского анализа, измерением электросопротивления, твердости и эффекта Холла.

Выявлено снижение температуры упорядочения в решетке у-твердого раствора от 1045 для Ni₈V до 815 °C для Pd₈V. Сплавы, закаленные с 1100 °C, имеют г. ц. к. решетку с периодом, изменяющимся от 0,356 (Ni₈V) до 0,385 нм (Pd₃V). Упорядоченная фаза у" имеет решетку Al₃Ti, тетрагональность которой уменьшается от Ni₃V и Pd₃V [656].

Pd — Nb — Mo. Исходными материалами для приготовления спла-

вов служили: Мо 99,9 %, Рd 99,9 %, Nb 99,85 %.

Сплавы готовили в дуговой печи в инертной атмосфере, гомогенизировали при 1400 °C и отжигали под закалку с 1050, 800 и 600 °C. Исследование проводили методами микроструктурного, рентгенофазового и термического анализов, измерением твердости и микротвердости. Проводили потенциодинамическое неследование коррозионной стойкости в кислотных и щелочных растворах и жаростойкости по изменению массы.

Диаграмма состояння представлена в виде изотермических сечений прн 1050, 800 н 600°C (рнс. 5.338), а также днаграммы плавкости, Днаграмма характеризуется наличием рядов непрерывных твердых растворов на основе Pd н двойных сплавов Мо и Nb, а также областями однородиости неходных двойных соедниений (по данным А. П. Алихановой).

Pd-As-Sb. При неследовании системы обнаружены тройные интерметаллические соединения со структурами типа FeS2: Pd33As33Sb34 $(a=0.622 \text{ HM}); \text{ Pd}_{33}\text{As}_{28}\text{Sb}_{39} \quad (a=0.624 \text{ HM}); \text{ Pd}_{33}\text{As}_{20}\text{Sb}_{47} \quad (a=0.630 \text{ HM});$ $Pd_{33}As_{14}Sb_{53}$ (a=0,632 HM) [612].

Pd—As—Bi. Для приготовления сплавов использовали металлы чистотой выше 99.9 %.

Исследование проводил методом рентгеновского анализа.

В системе наблюдается образование трех тройных химических соединений: PdAs_{0.3}Bi_{0.7}, Pd₆AsBi и А. Соединение PdAs_{0.3}Bi_{0.7} обладает структурой типа NiAs с a=0,403, c=0,5735 нм (рис. 5.339) [612].

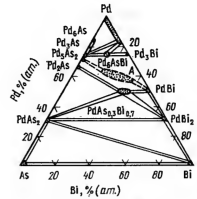
Pd — Sb — Mn. Методом спектроскопии Мессбауэра и дифракции рентгеновских лучей исследовали влияние механических и термических обработок на структуру и свойства сплава Pd₂MnSb, полученного индукционным сплавлением компонентов [657].

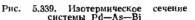
Pd—Sb—Te. Исходные металлы имели чистоту более 99,9 %. Сплавы синтезировали в кварцевых ампулах при температурах на 100 °C выше температуры начала плавления. Гомогенизировали при 480 °C в течение 12 ч и закаливали в воде. Исследование проводили рентгеновским метолом.

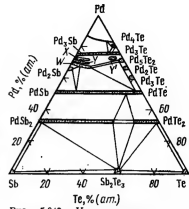
Построена изотерма при 480 °C (рис. 5.340). Найдены тройные фазы: W со структурой типа Pd₅Sb₂, X со структурой типа Pd₅Sb₂, Y со структурой типа Pd₈Sb₃ и Y', расположенная в области составов Pd₇₃Sb₄Te₂₃ [634]

Pd-Bi-Te. В работе использовали исходиые металлы чистотой

выше 99,9 %.







Рнс. 5.340. Изотермическое сечение системы Pd-Sb-Te

Сплавы синтезировали при температуре на 100°C выше температуры начала плавления в эвакуированных кварцевых ампулах. Охлаждали на воздухе, гомогенизировалн прн 480 °С в течение 12 ч и закаливали в воде. Исследование проводили реитгеновским метолом.

Построено изотермическое сечение системы при 480°C (рис. 5.341). Найдены трн тройные фазы: W в интервале $Pd_{70}Bi_{20}Te_{10} - Pd_{72}Bi_{16}Te_{12}; X$ в интервале Pd_{72,5}Bi₂₆Te_{1,5} — Pd72Bi13Te10; У в интервале $Pd_{73}Bi_{23}Te_4 - Pd_{73}Bi_{17}Te_{10}$.

Фазы принадлежат следующим структуриым типам: $W - Pd_5Sb_3$; $X - Pd_5Sb_3$; Y -Pd₃Sb₃.

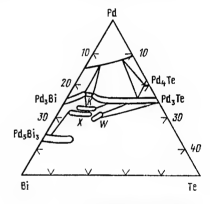


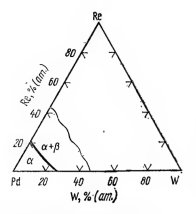
Рис. 5.341. Изотермическое сечение системы Рd-Ві-Те

Найдена широкая область твердых растворов Ві и Те в Рd [634]. Pd — Mo — Ni. C помощью методов физико-химического анализа построены изотермические сечения системы при 1000 и 700°С. Установлена широкая область твердых растворов, прилегающих к системе Pd — Ni. Растворимость Pd в соединениях Ni с Мо не превышает 5 % (ат.). Новых тройных фаз не обнаружено [658].

Pd - W - Re. Использовали порошки W, Pd и Re чистотой 99,8 %

£

Сплавы готовили спеканием спрессованных порошков в вакууме при 1400°С и шестикратным переплавом в дуговой печи в атмосфере гелия. Литые и деформированные холодиой прокаткой образцы, отожженные ступенчато по режиму 1500 °C 6 ч, 1300 °C 6 ч, 1000 °C 20 ч, исследовали методом микроструктуриого анализа, измерением твердости, удельного электросопротивления, абсолютной т. э. д. с. Оптическим методом определяли температуру начала плавления сплавов.



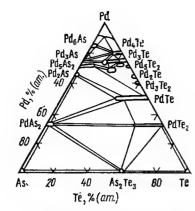


Рис. 5.342. Изотермическое сечение системы Pd-W-Re

Рис. 5.343. Изотермическое сечение системы Pd-As-Te

Систему исследовали по пяти разрезам, параллельным стороне W — Re, с содержанием 95, 90, 85, 80, 75 % (по массе) Pd. Представлена фазовая диаграмма Pd угла тройной системы при 1000 °C (рис. 5.342).

Найдено, что увеличение содержания Re понижает температуру плавлення сплавов, увелнчивает твердость, понижает удельное элект-

росопротивление (по данным А. П. Алихановой).

Pd - W - Ru. С использованием различных методов физико-химического анализа построен Pd угол системы. Изучено влияние легировання Ті, V, W (в области твердого раствора) на электрические н механические свойства коррозионно- и изиосостойкого сплава Pd — 8 % Ru [266].

Pd—P—Te. Сплавы готовили из элементов, чистотой выше 99,9 %, в эвакупрованных кварцевых ампулах при температуре на 100°C выше температуры солидуса. Образцы охлаждали на воздухе, гомогенизировали и закаливали в воде. Исследование проводили методом рентгеновского анализа.

При составе РадаР4Те23 обнаружена тройная фаза У, а при составе Pd₇₀P₄Te₂₆ — тройная фаза W' [634].

Pd - As - Te. Использовали металлы, чистотой более 99,9 %.

Сплавы синтезировали в кварцевых ампулах при температурах на 100 °C выше температур начала плавления. Гомогенизировали при 480 °C в течение 12 ч и закаливали в воде. Исследование проводили рентгеновским метолом.

Построена изотерма при 480 °C (рис. 5.343). Найдены тройные фа-

зы: W -структурный тип Pd_5Sb_2 , Y -тип Pd_8Sb_3 и Y' [634].

Pd — S — Te. Сплавы готовили из элементов чистотой выше 99.9 % в эвакуированных кварцевых ампулах при температуре на 100°C выше температуры ликвидуса. Образцы охлаждали на возлухе, гомогенизировали и закаливали в воде. Исследование проводили методом рентгеновского анализа.

Сплав Рd₇₉S₉Te₉₅ при 480 °C состоит практически из фазы Z. Y'-фаза найдена в сплавах Pd₇₁S₃Te₂₃ и Pd₇₀S₅Te₂₅ при 400 °C [634].

Pd—Se—Te. При исследовании системы обнаружены интерметаллические соединения со структурами типа CdI_2 : $Pd_{33}Se_{33}Te_{34}$ (a=0.39,

c=0.498 им); $Pd_{33}Se_{24}Te_{43}$ (a=0.392, c=0.5 им); $Pd_{33}Se_{12}Te_{55}$ (a=0.392, c=0.498 им); $Pd_{33}Se_{12}Te_{55}$ (a=0.392, a=0.392)

=0,396, c=0,504 HM) [612].

Сплавы готовили из элементов чистотой выше 99.9 % в эвакунрованиых кварцевых ампулах при температурах на 100 °C выше температуры ликвидуса. Образцы охлаждали на воздухе, гомогенизировали и закаливали в воде. Исследование проводили методом реитгеновского аиализа.

Найдено, что при 400°C сплав Рd₇₃Se₃Te₂₄ содержит Z-фазу, а сплав Pd₇₂Se₂Te₂₅ содержит Y'-фазу и 20 % соединения Pd₉Se₈ [634].

Pd — Fe — Mn. Исследована намагниченность сплава системы, содержащего 0,35 % (ат.) Fe и 0,5 % (ат.) Мп в полях до 117 А/м при 1,5 и 4,2 К. Отмечено, что по сравиению с двойными сплавами Рф-Мп происходит изменение формы кривой иамагиичивания. Намагниченность уменьшается при увеличении концентрации Мп [659].

Pd-Mn-Co. Использовали металлы чистотой: Со 99,5 %, Мл

электролитический 99,9 %, Рд 99,8 %.

Сплавы готовили в индукционной печи в атмосфере аргона. Исследование выполняли методами микроструктурного и термического анализов.

Построена поверхиость ликвидуса тройной системы в виде изотермических сечений. Эвтектические линии, выходящие из системы Pd—Mn в тройной системе, имеют минимумы при (30-35) % Со. При увеличении содержания Со наблюдается повышение эвтектической температуры, которая достигает максимума при 1330°C [660].

Pd — Mn — Ni. Использовали: Ni 99,9 %, губку Pd 99,6 %, элект-

ролитический Мп.

Сплавы, богатые Мп, выплавляли в спеченных корундовых тнглях в атмосфере очищенного аргона. Исследование проводили методами ме-

таллографического, реитгеновского н термического анализов.

Представлена проекция поверхности ликвидуса в системе Pd — Mn — Ni. у-фазы систем Pd — Mn, Pd — Ni, Ni — Mn образуют иепрерывный ряд твердых растворов: $E_1 = \gamma_1 + \beta_1$ и $E_2 = \gamma_4 + \beta_2$, и соединяются куполообразной поверхиостью, простирающейся по направлению к стороне Ni — Mn. Кривая проходит плоский минимум при 38 % Ni, 9 % Pd н 53 % Mn и температуре 960 °C. Представлены проекции равиовесия в жидком и твердом состояннях. Приведены изотермические и политермические разрезы (рис. 5.344).

Для шести тройных сплавов с 10 % Мп измерены электросопротивление, магнитная восприимчивость, модуль упругости, коэрцитивиая

сила, твердость в зависимости от вида термообработки [661].

Pd — Fe — Co. Использовали Fe и Co электролитические, Pd губ-

чатый, аффинированный.

Сплавы готовили в высокочастотной печи под слоем буры с хлоридом бария или в печи ТВВ-2 в атмосфере аргона, отжигали длительное время (порядка 3000 ч) и закаливали с температур 1000, 900, 800. 750, 700 и 600 °C в ледяной воде. Исследование проводили микроструктурным и термическим методами анализа.

Построена диаграмма состояния системы в виде разрезов с постоянным содержанием 2, 5, 10, 20, 30, 40 и 50 % (ат.) Рd [662]. Обиаружены полиморфные α≠γ-превращения.

Построены политермические разрезы: Pd₃Fe — Co, Pd₃Fe — FeCo, PdFe — Co, PdFe — PdCo, FeCo — Pd, а также проекции границ фазовых областей при комиатиой температуре [663].

Приведены изотермы ликвидуса системы (рис. 5.345). Установлено, что компоненты [при содержании от 0 до 90 % (ат.) Pd] образуют между собой иепрерывный ряд твердых растворов [664].

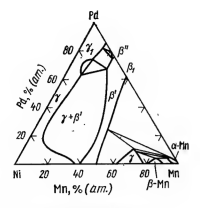


Рис 5.344. Изотермическое сечение системы Pd--Mn--Ni

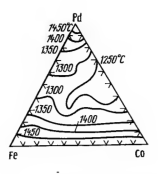


Рис. 5.345. Проекция поверхликвидуса системы Pd-Fe-Co

Pd - Fe - Ni. Использовались Fe-армко; Ni электролитический; Рф. полученный восстановлением муравьиной кислотой.

Сплавы получали расплавлением в криптольной печи в корундовых тнглях, под слоем хлорида бария. Исследование проводили методом термического анализа.

Приведены диаграммы плавкости разрезов с постоянным содержанием от 90 до 10 % (ат.) Рd и изотермы поверхности ликвидуса сис-

темы [665].

Рд-Fе-Рt. Рассчитана модель диаграммы состояния псевдобииариых сплавов Fe(PtPd)₃ со структурой типа СизАи. Вычислены свободная энергия и некоторые магинтные свойства сплавов. Переход из антиферромагинтного состояния в ферромагинтное в сплавах $Fe(Pd_xPt_{1-x})_3$ происходит при $x\approx 0.5$ [9]. Измерена т. э. д. с. атомноупорядоченных сплавов (Pd_xPt_{1-x})₃Fe в интервале 20—350 К и при концентрации 0 < x < 1 [666]. Определена зависимость температуры Кюри сплавов $(Pd_xPt_{1-x})_3$ Fe от концентрации и давления [667]. Исследовано магнитиое состояние упорядоченных сплавов системы $\operatorname{Fe}(\operatorname{Pt}_{\alpha}\operatorname{Pd}_{1-\alpha})_3$. Проведены нейтроино-дифракционные измерения при 4,2 K на 15 сплавах [668]. Для сплава Pt_{12.5}Pd_{37.5}Fe₅₀ в приближении когерентиого потенциала рассчитано электросопротивление, обусловлениое рассеиванием электронов проводимости нерегулярным статическим кулоновским полем и неоднородиостями спиновой системы. Исследовано высокотемпературное электросопротивление [669].

Ра — Fe — Н. Исследовано электросопротивление сплавов системы

в области температур 4,2—300 К [670].

Pd — Fe — Si. Исследовали магинтиую восприимчивость аморфных

сплавов $Fe_xPd_{80-x}Si_{20}$ ($\chi=13, 20$) [671].

Pd - Fe - P. В системе методом быстрой закалки из жидкого состояния получены аморфиые сплавы Рd — (13—44) % (ат.) Fe— (15-22) % (ат.) Р и реитгенографически изучена их структура. Наблюдалось линейное соотношение между составом и межатомным расстоянием, подобное закону Вегарда в кристаллах. Сплавы, вероятно, имеют тетраэдральную ячейку, которая присутствует уже в расплаве [377].

Pd-Fe-O. Проведено исследование магнитных свойств упоря-

дочивающихся сплавов системы [672].

Pd — Co — Ni. Использовали: Ni электролитический; Pd 99.99 %; Со. содержащий не более 0,01 % С.

Сплавы готовили в коруидизовых тиглях в криптольной печи пол слоем клорида бария. Исследовали методами термического и металлографического анализов, измерением твердости, электросопротивления и температурного коэффициента электросопротивления.

Приведены диаграммы состояния ограничивающих двойных систем и изотермы ликвидуса системы. Установлено образование непрерывного

ряда твердых растворов.

Изменение свойств сплавов в зависимости от состава в разрезах с постоянным содержанием Pd происходит по кривым различной формы не сходиым для двойных систем с непрерывным рядом твердых растворов [673].

Pd — Co — Si. Исследовали магнитную восприимчивость аморфиых силавов $Co_x Pd_{80-x}Si_{20}$ (x=8, 10), а также эффект Холла сплавов

 $Pd_{80-x}Si_{20}Co_x$ (x=2, 4, 6) [674].

Pd — Co — Pt. Рассчитано электросопротивление тройного сплава P137.5Pd12.5Co50. обусловленное рассеянием электронов проводимостн нерегулярным статическим кулоновским полем и неоднородностями спиновой системы. Приведены результаты измерения высокотемпературиого электросопротивления сплава [675].

Pd - Ni - Pt. Систему неследовали методами термического и микроструктурного анализов, измерением твердости, температурного коэф-

фициента электросопротнвления и механических свойств.

Установлено, что сплавы системы представляют собой непрерывный ряд твердых растворов. Температура плавлення сплавов повышается со стороны Pd - Ni к Pt углу. Свойства сплавов системы изменяются по отдельным разрезам по плавиым кривым, характериым для твердых растворов в двойных системах [266].

Pd-Si-Ni. Использовали металлы чистоты 99,9 %. Сплавы, содержащие менее 40 % (ат.) Si, выплавляли в высокочастотной печи в эвакунрованных кварцевых ампулах; отжигали при 800°C в течение 2 сут и закаливали в воде. Сплавы с содержанием более 40 % (ат.) Si выплавляли в дуговой печи. Исследование проводили методом реитгеновского анализа на порошках с применением камеры Гинье. Порошки отжигали при 700°C в течение одних суток и закаливали в воде.

Построено изотермическое сечение тройной диаграммы при 800°C (рнс. 5.346). Установлено существование новой тройной фазы $m Ni_{18}Pd_7Si_9$ (структурный тип $m Pd_{25}Ge_9$) с пернодами решетки a=0.6835, c=0,9916 нм. Предполагается, что фаза NiPd₂Si, найденная в системе.

подобна фазе Pd₃Si (типа Fe₃C) [676].

Pt-Cu-Zn. На основании реиттеновского исследования отмечается сложный характер взаимодействия в системе. Установлено существование нескольких химических соединений, образование которых определяется концентрацией валентных электронов. Наряду с фазами, известными в двойных системах, обиаружены тройные соединения нового типа [9].

Pt — Cu — Fe. Методами физико-химического анализа установлено. что все сплавы системы с содержанием более 20 % (ат.) Рт являются твердыми растворами. При поинжении температуры наблюдается образование тройного соединения Pt₂FeCu при 1200 °C [9].

Pt - Cu - Ni. Сплавы системы кристаллизуются с образованием непрерывных рядов твердых растворов. Тройных соединений в системе не обнаружено [9].

Pt - Cu - O. В работе использовали: порошки Cu и Pt чистотой

99.9 % и СиО высокой чистоты.

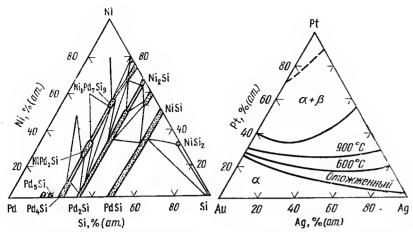


Рис. 5.346. Изотермическое сечение Рис. 5.347. Проекция диаграммы состосистемы Pd—Si—Ni яння Pt—Ag—Au

Спрессованные брикеты из Си и Рt отжигали при $1100\,^{\circ}$ С 36 ч в тиглях из Al_2O_3 в атмосфере (CO+CO₂). Образцы использовали как шихтовой матернал в смесях с оксидами меди. Оксид меди отжигали на воздухе прн 900 и $1050\,^{\circ}$ С по $12\,^{\circ}$ ч для получения Cl_2O . Брикеты сплавов с Pt и оксидами Си спекали в вертикальной трубчатой печи и охлаждали при комнатиой температуре. Необходнмое давление кислорода в газовой фазе достигали по методу Даркена — Гурри. Исследование проводили методами микроструктурного и рентгеновского анализов.

Построены изотермические сечения системы при 1000 и 1200 °C в области Pt — CuO — Cu. Показано смещение фазовых границ в зависимости от равновесного давления кислорода [677].

Pt - Ag - Au. Использовали: Ан с содержанием 0,01 % примессй;

Pť аффинированную; Ag, восстановленное глюкозой из AgCl.

Сплавы готовили расплавлением в высокочастотной печи в коруидизовых тиглях. Исследование проводили методами микроскопического и термического анализов, измерением твердости, механических и электрических свойств.

Приведена днаграмма равновесия системы (рис. 5.347). Установлено наличие моновариантной перитектической реакции образования тройного α-твердого раствора, богатого Au и Ag. Растворимость Au и Ag ограничивается при добавлении Pt и при 10 % (ат.) Pt образуется β-твердый раствор. Добавление Ag к сплавам Au с Pt сужает область α-твердого раствора [678].

Pt — Au — Nt. Использовали: Au 99,99 %, Ni 99,998 %, Pt 99,9 %. Сплавы готовили в тиглях из Al₂O₃ в защитной атмосфере (смссь N₂ и 10 % H₂); отжигали при 1260—812 °C в течение 300—800 ч. Исследование выполняли методами микроструктурного и микрорентгеноспектрального аиализов. Кроме того, проведен расчет ряда изотерм системы. Получено хорошее совпадение экспериментальных и рассчитанных изотермических сечений системы при 812 (рис. 5.348), 950, 1000, 1150 и 1260 °C [679].

Pt-Zn-Cd. В системе было обиаружено существование нескольких электронных соединений. Соединение Pt_2ZnCd обладает тетраго-

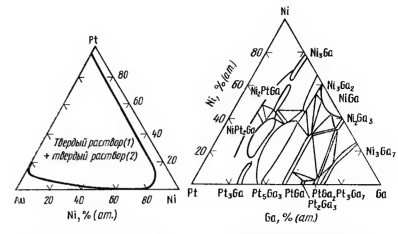


Рис. 5.348. Изотсрмическое сечение системы Pt—Au—Ni

Рис. 5.349. Изотермическое сечение системы Рі-Са-Ni

нальной структурой типа CuÂu с a=0,290, c=0,724 им. Соединение Pt_3Zn_4 ,4 $Cd_{0,6}$ обладает гексагональной структурой типа Th_3Pd_5 с a= =0,705, c=0,279 им. Соединение $Pt_3Zn_2Cd_4$ обнаружило стабильную структуру Ti_2Ni в интервале температур 315—750 °C с a=1,186 им [602].

Pt — Zr — О. Для приготовления сплавов использовали ZrO₂. Сплавы готовили в дуговой печи. Исследование проводили методами микроскопического и рентгеновского анализов и измерением плотности.

Построен изотермический разрез системы при 600 °C с определением границ существования фазы типа $Ti_2Ni(\epsilon)$ [(61,5—62)% (ат.) Zr, 25% (ат.) Pt, (13,5—13)% O_2]. ϵ -фаза имеет кубическую решетку с параметром a_0 =1,2485±0,0006 им при 13,5% (ат.) O_2 и a_0 =1,2509++0,0001 им при 13% (ат.) O_2 [585].

Pt-Y-Fe. На сплавах системы, имеющих составы $Y(Fe_{1-x}A_x)$, где A-Pt, Со, Al, измерены сверхтонкие поля ⁸⁹Y, ¹⁹Co, ¹²⁷ Al [680].

Pt — Ga — Ge. Смесь компонентов нагревали в кварцевых ампулах в высокочастотной печн, а затем плавили в дуговой печи. Гомогенизировали в течеиие 2 сут прн 800°С. Исследования проводили методами рентгеновского и металлографического анализов.

Построены нзотермические сечения системы при 800, 700 и 200 °С. При 800 °С найдены тройные фазы: Pt_6GaGe типа U_3Si , a=0,549, c=0,787 нм; Pt_4GaGe типа Ni_2Si , a=0,790+0,2 нм, $b=0,552\pm0,2$ нм, $c=0,405\pm0,1$ нм; $PtGa_mGe_{1-m}$ периоды изменяются от $a=0,608\pm0,1$ нм, $b=0,673\pm0,1$ нм, $c=0,370\pm0,1$ нм [для 58 % (ат.) Pt+42 % (ат.) Ge] до $a=0,619\pm0,3$ нм, $b=0,566\pm0,2$ нм, $c=0,362\pm0,1$ нм [для 50 % (ат.) Pt, 20 % (ат.) Ge] [681].

Pt — Ga — Ni. Для приготовлення сплавов использовали металлы

чистотой выше 99.9 %.

Сплавы готовилн расплавленнем элементов сначала в кварцевой ампуле при 1200 °C, а затем в дуговой печи в атмосфере аргона. Сплавы гомогенизировали прн 1200 °C и отжигали при различных температурах. Исследование проводили методом рентгеновского анализа на $\mathrm{Cu}K_{\alpha}$ -излучении.

Построено изотермическое сечение при 860°C (рис. 5.349). Найдены тройные фазы Ni₃PtGa со структурой типа Cu₃Au и NiPt₂Ga со

структурой типа СиАи [682].

Pt - Ti - Re. В системе исследовано влияние электронной концентрации на упорядочение тройных фаз типа CsCl. По разрезу TiRe—TiPt при отношении электрон/атом = 6,2 упорядочения обнаружено не было 191.

Pt—Ge—Nb. Измерена T_K в зависимости от состава и термообработки по разрезу Nb_3Ge-Nb_3Pt . Кривая зависимости T_K прохолит через минимум при 10 % (ат.) Pt, не опускаясь ниже 4,5 K [683].

Pt = Ge - Ni. Сплавы готовили на элементов, чистотой 99.5 %, сплавлением в электропечи в атмосфере аргона под давлением 0,5·105 Па и термообрабатывали при температурах 750, 600 и 400°C.

Исследование проводили методом рентгенофазового анализа. Построены изотермические сечения системы при 750, 600 н 400 °C. Структуры из области $Ni_N Pt_N$, $Ge_{<25}[N+N'+(<25)=100]$ принадлежат к типу Си. Фаза Ni₂PtGe относится к типу Си₃Au. Соединение NiPt2Ge имеет новую структуру, а фаза Nio.5Pt2.5Ge относится к структурному типу Zr₃Si. Соединение Ni_{1-N}Pt_NGe принадлежит к типу MnP (рис. 5.350-5.352) [684]. Pt-V-Co. Чистота нсходных металлов: V электронно-лучевой

плавки 99.97 %. Со электролитический, Рt 99,9 %.

Предварительно спрессованные под давлением 6·10¹³ Па/м² образцы сплавляли в дуговой печн. Гомогеннзировали при 1000 °C в течение 200 ч и закаливали в воду. Исследование проводили методами мнкроскопического и рентгеновского анализов, измерением твердости и микротвердости.

Установлен характер фазовых равновесий в системе при 1000 °C

(piic. 5.353) [9, 685].

Pt - Nb - Co. Чистота неходных металлов: Ni электронно-лучевой

плавки: Со электролитический, 99,9 %; Рt 99,9 %.

Сплавы готовили в дуговой печи, изучали в литом, гомогенизированном при 1100°C и закаленном с 1000°C состояннях. Исследования проводили методами микроструктурного и рентгеновского анализов, намерением твердости и микротвердости.

Установлен характер фазовых равновесий в системе при 1000 °C (рис. 5.354). Обнаружено тройное соединение с гранецентрированной ку-

бической структурой.

Pt-Ta-Co. Чистота исходных металлов: Та электронно-лучевой

плавки. 99.9 %: Со электролитический; Рt 99,9 %.

Сплавы готовили в дуговой печн, изучали в литом, гомогенизированном при 1100 °C и закаленном с 1000 °C состояниях. Исследование проводили методами микроструктурного и рентгеновского анализов, измерением твердости и микротвердости.

Установлен характер фазовых равновесий в системе при 1000 °C (рис. 5.355). Обнаружены новые тройные соединения Та₅Со₂Рt, ТаСоРt, $Ta(Co_{0.6}Pt_{0.4})_3$. Соединение $Ta(Co_{0.6}Pt_{0.4})_3$ имеет структурный тип

Ni₃Sn [9, 686].

Pt-Cr-Mn. Сплавы для исследования получали методом дуго-

вой плавки и отжигали при 950 °C.

Рентгеновским методом с использованием Си K_{α} -излучения были определены периоды решетки в упорядоченных и неупорядоченных сплавах Pt₃Mп_xCr_{1-x}. Сплавы имеют кубическую, плотноупакованную

Изучалась магнитострикция сплавов, которая меняет знак в области составов 0,5>x>0,3 [687]. Измерена спонтанная намагниченность

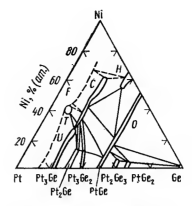


Рис. 5.350. Изотермическое сеченне системы Pt-Ge-Ni при 750 °C

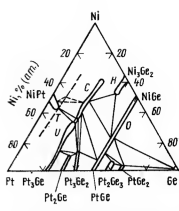


Рис. 5.351. Изотермическое сечение системы Pt-Ge-Ni при 600 °C

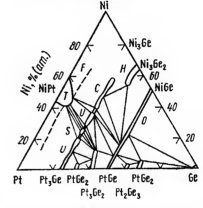


Рис. 5.352. Изотермическое сечение системы Pt-Ge-Ni при 400 °C

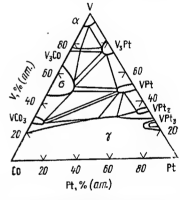


Рис. 5.353. Изотермическое сечение системы Pt-V-Со при 1000°С

сплавов составов $0 \leqslant x \leqslant 1$. Средний магнитный момент на атом $(\overline{\mu})$ изменяется от $\mu_B = 5.8 \cdot 10^{-24}$ A/м² (Pt₃Cr) до $\mu_B = 1.02 \cdot 10^{-23}$ A/м² ($Pt_3M_{\rm H}$). Температура Қюрн (T_K) растет от $x\!=\!1$ (395 K) до $x\!=\!0$ (481 K) и показывает минимум около x=0.8 [688].

Pt - Mo - Re. В системе исследован Мо угол при 1050, 1600 и 1800°C (рис. 5.356). Определена температура перехода в сверхпрово-

дящее состояние, которая не превышает 6,4 К [9].

Методом микроренттеноспектрального анализа исследована взаимная диффузия и определен фазовый состав диффузионных зон [689].

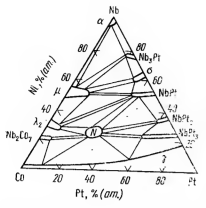
Pt — Fe — Co. Рассчитано электросопротивление тройного сплава Pt50Fe12.5C037.5. Приведены результаты измерения высокотемпературного сопротивления сплава [690].

Pt — Fe — Ni. Методами микроскопического и рентгеновского анализов были изучены сплавы системы после термообработок при 1000-

1200, 600 н 475 °С.

КРИСТАЛЛИЧЕСКАЯ СТРУКТУРА СОЕДИНЕНИЙ, ОБРАЗУЮЩИХСЯ В СИСТЕМАХ С ПЛАТИНОЙ [377]

	в систе	MAX C Hala	атинои [377]
Система	Соединение	Тип струк- туры	Параметры решетки, мм
Pt—Cu—A1 Pt—Cu—Ga Pt—Cu—In Pt—Ag—Mg Pt—Ag—Hg Pt—Ag—AI Pt—Ag—T1 Pt—Ag—P	Pt ₅₀ Cu ₂₅ Al ₂₅ Pt ₅₀ Cu ₂₅ Ga ₂₅ Pt ₅₀ Cu ₂₅ In ₂₅ Pt ₅₀ Ag ₂₅ Mg ₂₅ Pt ₃₃ Ag ₃₃ Hg ₃₄ Pt ₅₀ Ag ₂₅ Al ₂₅ Pt ₅₀ Ag ₂₅ Tl ₂₅	CuAu CuAu CuAu NiAg NiAs NiAs NiAs β-Mn	$\begin{array}{c} a = 0,397, \ c = 0,350 \\ a = 0,396, \ c = 0,350 \\ a = 0,434, \ c = 0,374 \\ a = 0,408, \ c = 0,541 \\ a = 0,408, \ c = 0,540 \\ a = 0,409, \ c = 0,544 \\ a = 0,410, \ c = 0,547 \\ a = 0,721 \end{array}$
Pt—Fr—Sn	Pt₂AgP PtSπFr	Fe ₂ P	a = 0.7406, $c = 0.3950$, $c/a = 0.533$
Pt—Zn—T1 Pt—Zn—Ge	Pt ₂ ZnTl	FeSi FeSi	$\begin{vmatrix} a = 0.486 \\ a = 0.489 \end{vmatrix}$
Pt—Zn—Pd	Pt₂ZnGe Pt₂ZnPd	FeSi	a = 0.495
Pt—Sc—Sn Pt—Y—Sn	PtSпSc	Fe ₂ P Fe ₂ P	$\begin{vmatrix} a=0.741, & c=0.362, & c/a=0.49 \\ a=0.7433, & c=0.3992, & c/a=0.537 \end{vmatrix}$
Pt—Gd—Sn	PtSnY PtSnGd	Fe ₂ P	a = 0.7462, $c = 0.4034$, $c/a = 0.540$
Pt—Tb—Sn	PtSnTb	Fe ₂ P	a = 0.7437, c = 0.4001, c/a = 0.538
Pt—Dy—Sn ¯	PtSпDy	$\mathrm{Fe_2P}$	a = 0.7427, $c = 0.3981$, $c/a = 0.536$
Pt—Tm—Sn	PtSnTm	Fe_2P	a = 0.7404, c = 0.3923, c/a = 0.536
Pt—Yb—Sn	PtSπYb	Fe_2P	a = 0.7349, $c = 0.3933$, $c/a = 0.533$
Pt—Lu—Sn	PtSnLu	Fe ₂ P	a = 0.7382, c = 0.3902, c/a = 0.529
Pt—Ho—Sn	PtSnHo	Fe_2P	a = 0.7418, c = 0.3986, c/a = 0.535
Pt—As—S	Pt ₃₃ S ₁₂ As ₅₅ Pt ₃₃ S ₂₄ As ₄₃ Pt ₃₃ S ₃₄ As ₃₃ Pt ₃₃ S ₄₀ As ₂₇	FeS_2 FeS_2 FeS_2 FeS_2	a = 0.594 a = 0.593 a = 0.593 a = 0.592
Pt—Sb—Bi	Pt ₃₃ Sb ₅₀ Bi ₁₇ Pt ₃₃ Sb ₃₃ Bi ₃₄ Pt ₃₃ Sb ₁₇ Bi ₅₀	FeS ₂ FeS ₂ FeS ₂	$ \begin{array}{c} a = 0,648 & [9] \\ a = 0,657 & [9] \\ a = 0,659 & [9] \end{array} $
Pt—Sb—Te	Pt ₃₃ Sb ₆₀ Te ₇ Pt ₃₃ Sb ₅₅ Te ₁₂ Pt ₃₃ Sb ₄₃ Te ₂₄ Pt ₃₃ Sb ₃₃ Te ₃₄	FeS_2 FeS_2 FeS_2 FeS_2	$ \begin{vmatrix} a = 0.647 \\ a = 0.647 \\ a = 0.648 \\ a = 0.648 \end{vmatrix} $
Pt—P—As	Pt ₃₃ P ₅₀ As ₁₇ Pt ₃₃ P ₃₀ As ₃₄ Pt ₃₃ P ₁₇ As ₅₀	$\begin{array}{c} \operatorname{FeS_2} \\ \operatorname{FeS_2} \\ \operatorname{FeS_2} \end{array}$	$\begin{vmatrix} a = 0.577 \\ a = 0.584 \\ a = 0.589 \end{vmatrix}$
Pt—Se—Tl	Pt ₃₃ Se ₅₀ Te ₁₇ Pt ₃₃ Se ₃₃ Te ₃₄ Pt ₃₃ Se ₁₇ Te ₅₀	CdF ₂ CdF ₂ CdI ₂	$ \begin{array}{l} a = 0,377, c = 0,509 \\ a = 0,38, c = 0,51 \\ a = 0,398, c = 0,513 \end{array} $



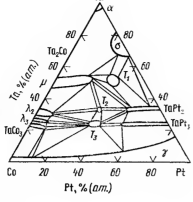


Рис. 5.354. Изотермическое сечение системы Pt-Nb-Со при 1000 °С

Рис. 5.355. Изотермическое сечение системы Pt-Та-Со при 1000 °C

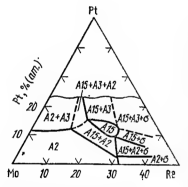


Рис. 5.356. Изотермическое сечение системы Pt-Mo-Re при 1000°C

Найдено, что при 600°С между соединениями FePt и NiPt, имеющими упорядоченные тетрагональные структуры типа $L1_0$ (c/a < 1), наблюдается непрерывная растворимость. При содержании Pt ~ 60 % (ат.) найдены две тетрагональные фазы с близкими значениями с/а. Соединения Fe₃Pt и FePt₃, обладающие кубической структурой типа L12, образуют широкие поля тройных твердых растворов. Соединение FeNi₃ с кубической решеткой имеет при 475 °C об-ласть гомогенности ~20—35 % Fe и растворяет <5 % (ат.) Рt. Приведены периоды решеток всех сплавов, отожженных при 600 и 475 °C T6911.

Проведено исследование кристал-'лизации сплава в магнитном поле на

сплавах системы, нмеющих составы $Pt_{1-x}Ni_xFe$ [692].

Pt — Co — Ni. В данной системе исследовано упорядочение сплавов псевдобинарного разреза PtCo — PtNi. Отмечается линейное синжение температуры упорядочения [9].

Другие известные данные о системах, содержащих платину, касаю-

щнеся образования в них соединений, приведены в табл. 5.42.

Ru - Be - Al - Sc. Исследован ряд сплавов Ru с Al, Be и Sc. Найдено, что добавка 0,1 % Ru к Be, легированному Al и Sc, не оказывает влияния на процесс спекания между 1100 и 1250 °C [374].

Ru—Mg—U—Fe. Изучено распределение Ru в несмешивающихся жидких фазах на основе Ni и U с 11 % (по массе) Fe при 950 °C [6**93].**

Ru—U—Mb—Mo. Производили измерение твердости сплавов с содержанием 1—2 % (по массе) Ru, 7,5—12 % (по массе) Мо, 2—3 3

(по массе) Nb (остальное U) при комнатной температуре и между 300 и 900 °С.

Исследовали коррозионную стойкость в гидротермальных условиях

при 260-360 и 410 °C [340].

RuTi-RuZr-RuHf. Чистота металлов, использованных для приготовления сплавов, составляла: Ru 99,82 %; Ті 99,88 %; Zr 99,9 %; Hf 99,2 %.

Сплавы готовили в дуговой печи. Квазитройную систему RuTi-RuZr---RuHf исследовали методом симплекс-решеточного планирования эксперимента. Для получения поверхностей «состав — твердость, пернод решетки, магнитная восприимчивость» при комнатной температуре была выбрана модель четвертой степени приближения. Полученные поверхности соответствуют поверхностям с непрерывной взаимной растворимостью интерметаллических соединений RuTi, RuZr и RuHi [340].

RuNb-W-Re. Изложены результаты экспериментального определения удельной теплопроводности, полной полусферической и монохроматической степени черноты Re и сплавов тройных систем (W-25Re-

1Ru-1Nb) в интервале 20-2327 °C [694].

Ru-Cr-Fe-Ni. Для сплавов Fe, содержащих 20 % (по массе) Сг и соответственно 29 % (по массе) Ni и 13% (по массе) Ru, подсчитаны частотный фактор и энергня активации диффузии рутения [570].

Ru-Mo-W-Ni. Получены двухфазные сплавы составов: 1 % (по массе) Ru, (5,8-5) % (по массе) Ni, 90 % (по массе) W и (0,5-3,5) % (по массе) Мо, обладающие при обычной температуре хорошими прочностными свойствами, пластичностью и устойчивостью к окислению. Сплавы получены методом порошковой металлургии [374].

Ru-Mo-B-C. Исследовали влияние добавок Pt металлов (среди инх Ru) на ковкость образцов из Мо при комиатной температуре. Былн приготовлены образцы с содержанием 0,15 % (по массе) Ru н не-

большого количества С (или В).

Установлено, что при добавлении к Мо (0,1—0,2) % (по массе) Ru твердость уменьшалась на HV 35-40. Образцы были нековкими. Совместные добавки 0,15 % (по массе) Ru и небольшого количества С (или В) делалн образцы мягкими и ковкими (HV уменьшалась на 30 единиц). Ru повышает прочность сплава при высокой температуре [695].

Ru—W—Fe—Ni. Методом порошковой металлургии получены сплавы составов. 1 % (по массе) Ru; (0,9-4,5) % (по массе) Fe; (4,5-8,1) % (по массе) Ni; 90 % (по массе) W. При комнатной температуре

сплавы имеют высокую твердость и ковкость [374].

Ru-Rh-Ir-Pt. По результатам микроструктурного, рентгенофазового и локального рентгеноспектрального апализов, измерения твердости и микротвердости построено изотермическое сечение системы при 1400 °C. Граннцы фазовых областей представлены в графическом и аналитическом видах [598].

Ru-Rh-Pd-Pt. Проведено исследование сплавов системы методами микроструктурного, рентгенофазового, локального рентгеноспектрального анализов, измерением твердости и микротвердости. По результатам исследования построено изотермическое сечение при 1400 °C. Границы фазовых областей представлены в виде уравнений второго порядка [598].

Rh—Ir—Pd—Pt. Проведено исследование дислокационной структуры и жаропрочности сплава четверной системы, содержащего 35 % Рd. Показано влияние условий рекристаллизации на технологию изготов-

ления листовых полуфабрикатов [696].

Pt—Pd—Rh—Ir. По результатам микроструктурного, рентгенофазового, локального рентгеноспектрального анализов, измерения твердости и микротвердости построено изотермическое сечение системы при

1400 °C. Область несмешиваемости в твердом состоянии прилегает к стороне Pd—Ir и проникает в концентрационный тетраэдр на 20 % (ат.) [598].

Рd—Cu-Ag-Al. Для приготовления сплавов использовали Рd чи-

стотой 99,95 %; Ад 99,999 %; Си 99,99 %; А1 99,9 %.

Плавление проводили в высокочастотной печи в инертной атмосфере. Полученные образцы отжигали с последующим медленным охлаждением. Исследование проводили методами микроструктурного, рентгенографического и термического анализов, измереннем твердости и микротвердости.

Установлено, что характер взаимодействия между соединением (Pd₂Al)₃Cu и Ag изображается диаграммой состояния с ограниченной растворимостью компонентов. Сплавы с содержанием менее 5 и более 95 % (ат.) Ад находятся в области расслаивания в жидком состоянии. Температура монотектического равновесия составляет 1007 °C, эвтектического — 832 °C. Соединение (Pd₂AI)₃Cu претерпевает полиморфное превращение при 825 и 335 °C.

Построен лучевой разрез системы Pd₂Al—Ag—(Pd₂Al)₃Cu, выходящий из Ag угла и проведенный к стороне Pd₂Al—(Pd₂Al)₃Cu в соотношении Pd₂Al: (Pd₂Al)₃Cu=3:2. Найдено, что сплавы с содержанием более 17,5 % (ат.) Ад находятся в области рассланвания в жидком состоянии. Образцы с содержанием (2,5-27,5) % (ат.) Ад состоят из кристаллов твердого раствора Рф2А1 и эвтектики, образованной твердыми растворами на основе соединений Pd2Al, (Pd2Al)3Cu и Ag (по данным Д. Н. Губневой).

Pt—Au—Sb—Mn. Исследована структура и магнитные свойства сплавов четверной системы, которые лежат в области составов

 $Pt_{1-x}Au_xMnSb$ при $0 \le x \le 1$ [697].

Pd—In—Sn—Mn. Методами рентгеновской и нейтронной дифракции и магнитного анализа исследованы структура и свойства сплавов $Pd_2MnIn_{1-x}Sn_x$ при 0 < x < 1. Все сплавы однофазны и представляют собой упорядоченные интерметаллиды со структурой Гейслера L21. Магнитный момент, локализованный в позициях Мп ~4,3 и Б. При увеличении x от 0 до 1 в сплавах $\mathrm{Pd}_2\mathrm{MnIn}_{1-x}\mathrm{Sn}_x$ антиферромагнитное упорядочение г. ц. к. (Mn) типа 2 сменяется на антиферромагнитное поле 3А, а затем на ферромагнитное в соответствии с увеличением концентрации электронов. $\theta_{C\perp}$ меняется от 167 до 189 K, $\theta_{C\parallel}$ — от 141 до 176 K, T к — от 201 до 52 K Qк [698].

Pd—Sn—Sb—Mn. Методами рентгеновской и нейтронной дифракции и магнитного анализа исследована структура и свойства сплавов $Pd_2MnSn_{1-x}Sb \ (0 < x < 1).$

Все сплавы однофазны и представляют собой упорядоченные интерметаллиды со структурой Гейслера L21. При увеличении х от 0 до 1 0 с увеличивается от 189 до 255 K, T_R — от 201 до 259 K [698].

Pd—V—Nb—Mo. Исходными материалами для приготовления сплавов служили: Мо 99,9 %; Рd 99,9 %; Nb 99,85 %; V марки ВЭЛ-1.

Сплавы готовили в дуговой печи в инертной атмосфере, гомогени-

зировали при 1400 и отжигали при 1050 °C.

С помощью симплекс-решеточного метода планирования Шеффе и совокупности методов физико-химического анализа определены границы растворимости в четверной системе Pd-Mo-V-Nb. Представлены изолинии растворимости при 1050 °С. Установлено, что растворимость носит немонотонный характер. Максимуму на поверхности отклика соответствует вершина, лежащая в Nb углу. Экстремальная точка минимума локализуется в V углу.

Исследована коррознонная стойкость твердого раствора на основе Мо в кислых и щелочной средах (по данным А. П. Алихановой).

Pd-V-Ni-Pt. Исследованы термоэлектрические свойства сплавов V. легированных (1,5—1,3) % Ni, (0,5—12) % Pd и (1—5) % Pt. Легирование Ni, Pd и Pt повышает т.э. д. с. V на ~3 мВ при 1500 °C. Все исследованные сплавы имеют высокие и довольно близкие значения т. э. д. с. (>30 мВ при 1500°С), а также форму зависимости т. э. д. с. от температуры, которая выше 300 °C с достаточной степенью точности описывается уравнением: $E = A + Bt + Ct^2$ (A, B и C — постоянные коэффициенты, полученные при обработке экспериментальных данных) [699].

Ru—Ce—Fe—Co—Ni. Исходными материалами служили: Се 99.86 %:

Fe, Co и Ni 99,95 %: Ru 99,82 %.

Сплавы готовили методом дуговой плавки, отжигали при 600°C. Исследование диаграммы состав — свойство квазичетверной системы CeFe₂—CeCo₂—CeNi₂—CeRu₂ выполняли методом симплекс-решеточного планирования эксперимента и следующих методов физико-химического анализа: микроструктурного, рентгенофазового и измерения твердости.

Состав сплава задавали четырьмя параметрами: X_1 , X_2 , X_3 , X_4 ($\sum X_i =$

=1, $X_i > 0$), где X_i — мольная доля i-того компонента (одной из фаз Лавеса СеМе2). Аппроксимация произведена полиномом неполной четвертой степени. Значения функций просчитывали во всех точках концентрационного тетраэдра с шагом h=0.1.

В работе получены поверхности отклика периода кристаллической решетки и твердости как функции состава. Можно отметить, что периоды решетки и твердость в квазичетверной системе изменяются не-

монотонно [340].

Ru—Sm—Fe—Co—Ni. Для приготовления сплавов использовали:

Sm 99,87 %; Ru 99,98 %; Fe. Co и Ni 99,95 %.

Сплавы готовили в дуговой печи, отжигали при 600°С. Исследование диаграммы состав — свойство квазичетверной системы SmRu₂— SmFe₂—SmCo₂—SmNi₂ выполняли методами симплекс-решеточного планирования эксперимента, рентгенофазового и измерением твердости.

Получены проекции линий равного выхода поверхностей отклика твердости сплавов на некоторые сечения концентрационного тетраэдра

[700].

Ru—Ni—Ta—Cr—W. Получен сплав, используемый для наконечников перьев, с большой твердостью, необычной устойчивостью к исписыванию, легко обрабатываемый и химически устойчивый. Состав сплава, % (по массе): 10Ru, 15Ni, 35W, 35Cr, 5Ta [701].

Ru-Fe-Rh-Pd-Pt. Исследовано влияние примеси Fe на жаропрочность сплава, содержащего, %: 25Pt-10Pd-1Rh-5Ru [588, 696].

Ru—Al—Ti—Fe—C—N. Изучали влияние благородных металловдобавок на улучшение ковкости стали. Изучали сплавы с добавками Ru следующих составов, % (по массе):

Ru	С	N	A1	Ti
$\frac{5,8}{10,2}$	0,076 0,029	0,003 0,001	0,02	0,02

Сплавы гомогенизировали при 1250°C. Образцы механически очищали от поверхностных дефектов плавки и прокатывали при 1050°C и на холоду до днаметра 0.951 см.

Выяснено, что лобавки Ru повышают ударную вязкость стали и существенно поинжают температуру перехода. Упрочнение стали добавками Ви объясняется стабилизацией аустенита [702].

Ru—(Hf, Zr)—Nb—Ta—W(C, B). Исследовали влияние добавок металлов VIII группы Ru, Hf, Zr, C и В на поведение сплавов системы W-Та-Nb при температурах 1100-1500 °C при механических нагрузках. Ви способствует общему упрочнению сплавов [703].

Ru-Co-Cr-Ni-Mo-V. Сплав состава, % (ат.): 40Ru. 30Co, 23Cr. 5Ni. 1Мо и 1V хорошо деформируется и обладает высокой кор-

рознонной стойкостью [374].

применение благородных МЕТАЛЛОВ И СПЛАВОВ

6.1. Материалы для электрических контактов

Общая характеристика

Электрические контакты должны свободно коммутировать токи от 10^{-9} по 10^{9} A при напряжении от 10^{-7} до 10^{6} В. По конструктивному исполнению, если исключить переходные формы, электрические коптакты можно разбить на три группы [706]:

подвижные, функция которых замыкать и размыкать цепь при

кратковременной либо длительной коммутации тока;

скользящие, в которых происходит перемещение контактирующих поверхностей относительно друг друга без нарушения электрического контакта:

неразъемные, в которых в процессе работы не происходит разъ-

единения контактирующих поверхностей.

Требования к материалам электрических контактов

Материалы для коммутирующих контактов должны удовлетворять следующим основным требованиям: быть коррозионностойкими, стойкими против электрической эрозии и износа; не свариваться; обладать высокой механической износостойкостью, особенно на истирание; легко обрабатываться давлением и металлорежущим инструментом, а также прирабатываться друг к другу; обладать высокими теплофизическими характеристиками; иметь низкую стоимость.

Контактные сплавы на основе золота

Сплавы на основе золота предназначены для коммутации электрического тока до 5 А (в зависимости от коиструкции прибора). Состав и свойства основных контактных золотых сплавов; плотность (d), температура плавления (T_{nn}) , твердость в отожженном состоянии (HB), удельное электросопротивление, температурный коэффициент электрического сопротивления (т. к. с.) приведены в табл. 6.1.

Контактные сплавы на основе золота отличаются высокой надежностью контактирования при низких электрических нагрузках. Наиболее полно контактные материалы характеризуются испытаниями в смешанной атмосфере, содержащей H2S, SO2 и NO2. При этом наблюдается увеличение контактного сопротивления всех сплавов (рис. 6.1). особенно резкое у сплавов с высоким содержанием Ад. Их не рекомендуется применять при повышенных требованиях к надежности контак-

тирования (табл. 6.2).

Марка или состав	т _{пл} , ∘с	d·10 ^{—3} , кг/м³	НВ, МПа	р, МкОм∙м	т. к. с× ×10 ³ град ^{—1}
Зл999,9 ЗлН5 Аи—5 % Co ЗлПл—7 ЗлСр600—400 ЗлСр750—250 ЗлСрМ583—80 ЗлСрМ583—300 Аи—20 % Ag—10 % Cu Au—40 % Pd—30 % Ag	1064 995 1010 1060 1026 1043 878 835 986 1440	19,3 18,3 18,2 19,44 14,65 16,0 13,24 13,92 15,05 12,9	250 950 400 480 380 1250 1140 650	2,3 13,0 6,0 10,2 11,5 10,0 11,5 10,8 14,0 22,0	4,0 0,71

Контактные сплавы на основе металлов платиновой группы Контакты из чистой платины обладают низким и стабильным переходным сопротивлением, но подвержены мостиковой эрозии. Стойкость к эрозии и свариванию выше у сплавов Pt с Ni и Iг. Вместо сплавов Pt—Iг можно применять более экономичные сплавы Pt—Ru. Pd в качестве контактного материала в основном используют в виде гальванических покрытий и в сплавах с Ag. Rh применяют для покрытий прецизнонных контактов. Толщина покрытия зависит от требований к механическому износу и составляет 2,5—50 мкм. Физико-механические свойства контактных материалов на основе металлов платиновой группы приведены в табл. 6.3.

Области применения контактов приведены ниже [716].

Ag—Pd: сигнальная аппаратура, телефонные реле, телефонные номеронабиратели, регуляторы напряжения, управление флюоресцентными лампами, бензино- и маслоизмерители, защитные устройства электродвигателей, органы телевизионного управления, выключатели холодильников и термостатов.

Ag—Pt: радиоаппаратура, приборы автоматики и настройки радно, радиовибраторы и устройства питания от сети радио, электромагнитные

счетчики

Pt—Ir: прецизионные реле, работающие без дуги; кассовые машины, пожарные сигнализаторы, телеграфные реле, малогабаритные и миниатюрные реле радиоэлектроники, регуляторы скорости, магнето авиационные, автомобильные и морские, пирометры, вибропреобразователи, промышленные регуляторы электронапряжения, электробритвы, термостаты и нагреватели, сигнальные реле.

Pt-Rh: магнето постоянного и переменного тока; термопары.

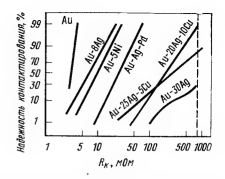
Pt-Ni: телеграфная и телефонная аппаратура.

Pt—Ru: регуляторы скорости, кассовые машины, пожарные сигнализаторы, бензино- и маслоизмерители, контрольные реле электрооборудования в авиации, регуляторы напряжения, магнето авиационные и морские, регуляторы освещения, реле железнодорожной сигнализации, термостаты и нагреватели, сигнальные реле.

Pd—Ag: прецизионные реле, сигиальная аппаратура, гнезда телефонных коммутаторов, телефонное оборудование, токосъемники потенциометров, промышленные регуляторы напряжения, звуковые реле,

реле уличных сигналов.

Рис. 6.1. Надежность контактирования и контактию сопротивление $R_{\rm c}$ сплавов иа основе $A_{\rm L}$ после выдержки в атмосфере $1.6\cdot10^{-4}$ % ($H_{\rm 2}S+SO_{\rm 2}+NO_{\rm 2}$) при влажности 75 % и выдержке 10 сут, нагрузка на контакт 0.1 Н $A_{\rm L}-SN$, $A_{\rm L}-Ag-Pd$, $A_{\rm L}-20Ag-10Cu$, по данным [37]; $A_{\rm L}-8Ag$, $A_{\rm L}-25Ag-5Cu$, по данным [709]



Pd—Ag—Ni: часы, скользящие контакты прецизионных потенциометров, термостаты и нагреватели, сигнальные реле.

Pd—Ir; Pd—Ru: звуковое реле, вибрационные регуляторы напряжения и числа оборотов, вибрационные преобразователи, выпрямители.

ТАБЛИЦА 6.2 ОБЛАСТИ ПРИМЕНЕНИЯ ЭЛЕКТРИЧЕСКИХ КОНТАКТОВ НА ОСНОВЕ ЗОЛОТА

Матернал	Область применения	Форма применения		
Чистое золото	Антикоррознонная защита серебряных контактов, миниатюрные контактные заклепки, пары	Гальванические и на- пыленные покрытия, металлургическое зо- лото		
Твердое золото (0,1—0,15 % Ni или Со)	н штеккеры Дорожки контактов скольжения, поворотные переключатели, штеккер- ные разъемы	Гальванические по- крытия		
Au—Ag8; Au—Ag20	Слабонагруженные контакты в телефонной сети, транзисторных цепях, контакты штепсельных	Цельносплавные и плакированные за- клепки, контактные шары		
Au—Ag25—Cu5; Au—Ag≥0—Cu10	разъемов Контактные пружины, подвижные контакты сла- боточных реле	Цельносплавные и плакированные контакты, контактные шары		
Au—Coō (гетерогенный); Au—Ni5; Au— Ag26—Ni3	Устойчивые к переносу материала контакты реле, датчиков световой сигнализации, измерительных приборов, электрических часов	Заклепки, плакиро- ванные контакты, контактные шары		
Au—Pt	Контакты для специальных реле и измерительных приборов	Контактные заклепки		

ФИЗИКО-МЕХАНИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА КОНТАКТНЫХ СПЛАВОВ НА ОСНОВЕ МЕТАЛЛОВ ПЛАТИНОВОЙ ГРУППЫ [707, 716]

Марка сплава	<i>Т</i> пл, °С	γ·10-3, κr/м ⁸	р · 10 ² , МкОм · м	нв, мпа	σ _В , МПа	δ. %
Пл99,9 Рл99,9 Пл99,8 ПлИ—10 ПлИ—25 ПлРу—10 ПлРд—10 ПлН—4,5 ПДИ—10 ПДИ—18 ПДСР—20 ПДСР—30 ПДСР—40 ПДСР—40 ПДСР—40	1773 1966 1554 1794 1875 1780 1840 1700 1565 1580 1425 1357 1330	21,45 12,4 12,16 21,54 21,68 19,95 20,0 20,17 12,74 13,25 11,79 11,61 11,44 11,32	16,5 4,5 10,8 25,0 33,0 43,0 19,2 23,0 26,0 36,0 30,0 35,0 40,8	400 550 320 1260 2460 1900 900 1350 1250 1950 500 610 1920	150 560 200 430 900 450 320 450 380 650 380 370 350 650	50 15 30 25 20 28 35 28 30 15 35 28

Контактные сплавы на основе серебра

Чистое серебро редко используют для коммутирующих контактов. Вместо него в настоящее время применяют сплавы твердого Ag (до 3 % неблагородного легирующего компонента), которые обладают высокой эрозионной стойкостью и стойкостью к свариванию. Реже применяют сплавы Ag с Zп и Cd, а также с высоким содержанием Си. Вместо них целесообразно использовать гетерогенные материалы, получаемые внутренним окислением (ВО) сплавов Ag. Метод ВО целесообразен также для упрочнения сплавов Ag—Pd [37]. Физико-механические свойства контактных серебряных сплавов приведены в табл. 6.4.

Стойкость к обгоранию серебряных сплавов, являющаяся важной характеристикой контактного материала, приведена в табл. 6.5.

Основным недостатком серебра как контактного материала является образование токонепроводящей пленки из сульфидов серебра в атмосфере, содержащей сернистые соединения. Стойкость серебра к потускнению повышается при легировании Cd, Sb, Zn, Sn. Однако при изких электрических нагрузках эти сплавы имеют недопустимо высокое контактное сопротивление и в этих случаях рекомендуется применять сплавы Ag—Pd [710—711]. Контактное сопротивление этих сплавов уменьшается с увеличением содержания Pd (рис. 6.2), а стойкость к эрозии минимальна у сплава Ag—10Pd (рис. 6.3).

Электролитические сплавы Ag с Ni и Co отличаются высокой механической износостойкостью и применяются для покрытий скользящих контактов. Покрытия из сплавов Ag—Pd отличаются стабильным и низким переходным сопротивлением во влажной среде и в 4—6 раз

более износостойки, чем чистое серебро [712]. При $I=10\div15$ А, U=380 В хорошие эксплуатационные характеристики у контактов из сплавов Си—Ag—Cd, содержащих 2—6 % Ag, их рекомендуется использовать вместо материалов с высоким содержанием Ag, например вместо металлокерамики CH30м. Свойства се-

ребряных бронз приведены в табл. 6.6. Широко применяют контакты из различных композиций Ag—*MeO*, получаемых внутренним окислением сплавов. После ВО значительно

физико-механические свойства контактных серебряных сплавов

Марка сплава	Состав, % (по массе)	d·10 ⁻³ , κr/м³	$T_{ m IIJ}$, °C	НВ, МПа	р.10—8, Ом∙м	Т.к.с.103, град—1
Ср999 СрН—0.1	Ag99,9 Ag0,1Ni0,15Cu Ag0,15Ni	10,5 10,5 10,5 10,45	960,5 960 • 960 950	250 380 370 550	1,62 1,75 1,8 2,1	4,1 3,5 3,5 3,2
CpM960 CpM916 CpM900	Ag—1,5Si Ag—4Cu Ag—8,4Cu Ag—10Cu	10,4 10,3 10,26	880 790	430 600 640 300	1,8 1,9 1,9 10,2	3,5 3,5 3,5 0,75
СрПд20 — СрПл12 СрҚ86—14	Ag—20Pd Ag—30Pd Ag—12Pt Ag—14Cd	10,79 10,94 11,23 10,2	1175 970 895	350 1150 520	15,0 12,0 2,9	0,78
	То же после ВО Ag—24, 1Cd—0,4Ni Ag—22Cd—1Ni—0,5Fe Ag—0,25Mg—0,25Ni	10,1 9,99 9,8 10,5	840 840 960	700 650 700 —	2,3 7,3 7,0 2,4	2,0 2,0 3,5
СрМгН—99. ЗлСрМН—2—97 ЗлСрМН—2—97	После ВО Ag—2Au—0,3Mg— 0,2Ni После ВО	10,5 10,6	960 963 963	400 680	3,0 2,8 3,0	3,4
СрМНЦр—99 СрМНЦр—99	Ад—0,25Мд—0,25Nі— 0,274 После ВО	10,5	960 960	410 700	2,5 3,2	3,5
СрПМ20—0,3 СрПМ20—0,3	Аg—20Pd—0,3Mg После ВО	10,7 10,7	1070 1070	320 820	12,1 13,0	0,75

повышается стойкость к эрозни и свариванию. Контактные характеристики ряда ВО-сплавов приведены на рис. 6.4 — 6.6 [713].

Сплав	Величина после 3 · 10 ии		Коэффициент об горания, 10 ³		
	WL	8 _{MM}	мг/(А⋅с)	мм ⁸ /(А·с)	
Ag Ag—0,1Ni—(Cu+Be) Ag—0,15Ni Ag—3Cu Ag—10Cu Ag—10Cd Ag—30Pd	36 17 24 23 23,5 17 69	3,43 1,65 2,28 2,22 2,28 1,65 6,33	0,785 0,37 0,525 0,502 0,512 0,37 1,505	0,075 0,036 0,05 0,049 0,041 0,036 0,138	

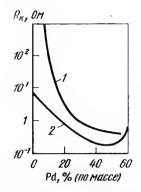


Рис. 6.2. Контактиое сопротивление $R_{\rm R}$ сплавов Ag—Pd при воздействии H₂S: $I-650\cdot 10^{-4}$ % H₂S. контактиое усилие 0,1 H, 10 мВ, 10^6 включений; $2-15\cdot 10^{-4}$ % H₅S (1000 ч), отиосительная влажность 75 %, 100 мВ, 10 мА, 1000 Гц, контактиое усилие 0,5 H

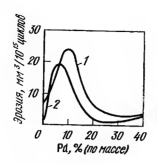
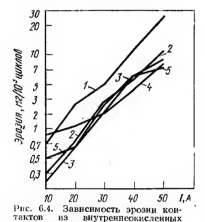


Рис. 6.3. Эроэня сплавов Ag-Pd при напряжении 60 B, контактиом усилии 0,2 H и силе тока, A: $I-0.1;\ 2-0.05$



силавов Ag от силы тока (U=

= 100 B): 1 - Ag; 2 - Ag-0,5La; 3 - Ag-12CdO; 4 - Ag-1Mn; 5 - Ag-1Mg

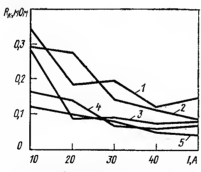
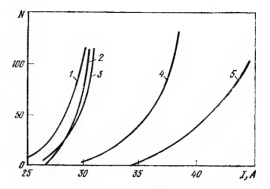


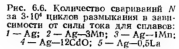
Рис. 6.5. Зависимость контактного сопротивления сплавов от силы тока (U=100 B):

1 — Ag—12CdO; 2 — Ag—3Mn; 3 — Ag; 4 — Ag—0,5La; 5 — Ag—1Mn

Нанболее широко в электротехнике применяют сплавы Ag—CdO (10—15 % CdO). Эффективность BO повышается при окислении в кислороде при повышенном давлении и в атомарном кислороде (рис. 6.7) [714]. При этом, помимо увеличения производительности процесса, улучшается стойкость к свариванию, уменьшается разрывное усилие при сваривании и обгорание за счет диспергирования оксидных частиц (рис. 6.8) [715].

Добавки Ве, Се, Sc, Ва, Y, In, Ga, Sb, Sn, Те увеличивают стой-кость к электрической эрозии материалов Ag—CdO, кроме того, добав-





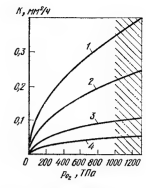


Рис. 6.7. Зависимость константы окисления К сплавов Ад—Сd при 600 °C от давления кислорода (заштрикованияя область — окисление в атомариом кислороде при 1.33 ГПа):

1— Ag—1Cd; 2— Ag—2Cd; 3— Ag—5Cd; 4— Ag—10Cd

ки Be, Ce, Sc, La, Y, Ga ускоряют процесс BO [714]. Легирование Co, Ni, Ti применяют для сдерживания роста зерна при BO.

Основные области применения контактных серебряных сплавов пе-

речислены ниже.

Ag: реле, сигнальная аппаратура, контакты вспомогательных цепей, термостаты, бытовые приборы, нагреватели воды, телефонная и телеграфная аппаратура, электроосаждение на контактные детали для электронной техники.

Твердое Ад: реле, магнитные пускатели, бытовые приборы, вспо-

могательные контакты автоматических выключателей.

Ад—Си: реле, сигнальная аппаратура, светотехнические выключателн.

Ag—Cu—Ni: реле уличных сигналов, автомобильные и железнодорожные сигнальные реле, тепловые выключатели, преобразователи

ТАБЛИЦА 6.6

СВОЙСТВА СЕРЕБРЯНЫХ БРОНЗ

Сплав	d · 10-3	σ, мк См/м	Т _{пл} . сС	HV*, МПа	$\sigma_{ m B}^*$. МПа
Cu-6Ag Cu-6Ag-1,5Cd Cu-4Ag-1Cd Cu-5Ag-1,8Cd Cu-2Ag Cu-2Ag-1,5Cd	9,0 9,0 9,1 9,1 9,2 9,2	49 43 41 38 38 38 36	1 ₀ 50—1075 970—1055 1010—1065 920—1040 960—1050 880—1040	500/1600 550/1700 550/1650 700/1700 700/1750 700/1800	280/550 300/600 300/560 320/620 320/600 350/650

^{*} В числителе — в отожжениом, в знаменателе — в холодно деформированном состоянии.

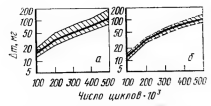


Рис. 6.8. Изменение массы контактов нз сплава Ag-8.5Cd в зависимости от числа циклов коммутации при I = 100 A: a — окисление на воздухе при t=800 °C н p=1.33 ГПа; δ — окисление на воздухе прн t=800 °C и p=6.74 ГПа

тока, авнационные реле и выключатели, управление флюоресцептными

лампами, регуляторы освещения.

Ag-Cd: реле, бензо- и маслоизмерители, выключатели, стартеры, выключатели перегрузки холодильников и термостатов, тепловые выключатели.

Ag-Cd-Ni; Ag-Cd-Ni-Fe: реле - регуляторы напряжения.

Ag-Pd: сигнальная аппаратура, телефонные реле и номеронабиратели, бензо- и маслоизмерители, защитные устройства электродвигателей, органы телевизионного управления, контактные кольца.

Ад-Рі: радиоаппаратура, приборы автоматики, электромагнитные

счетчики.

Ag—Mg—Ni; Ag—Au—Mg—Ni; Ag—Mg—Zr; Ag—Mg—Ni—Zr; Ag-Pd-Mg: заменители контактов из сплавов Pd-Ir, Au-Pd-Pt, Au—Ni, Au—Pt в малогабаритных и миниатюрных электромагнитных реле радиоэлектроники.

Ag-CdO: магнитные пускатели, реле среднего и тяжелого режима, автоматические терморегуляторы, контролеры элсктровозов и троллейбусов, концевые выключатели, бытовые приборы, кнопки управ-

Ад-СиО: сильно нагруженные контакты постоянного и переменного тока, авнационные реде среднего и тяжслого режима, автоматические предохранители, переключатели тепловозов.

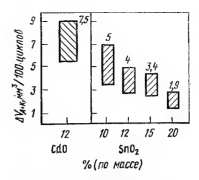
Порошковые контактные материалы

В тех случаях, когда применение метода ВО технически неоправдано для производства гетерогенных материалов Ag-MeO, применяют метод порошковой металлургии. Так же как при ВО, технология производства порсшкового материала оказывает значительное влияние на

ТАБЛИЦА 6,7 ХАРАКТЕРИСТИКИ СВАРИВАНИЯ МАТЕРИАЛОВ

			·		
Матернал		S _{cmin} ,	і _{н.С} , кД	F _{cmax} ,	σ _с , МПа
Ag—10 % CdO мсталлургия)	(порошковая	0,25	4,0	320	250
Λg—15 % CdO	(порошковая	0,17	2,2	310	170
металлургия) Ag—10 % CdO (Ag—15 % CdO (BO) BO)	0,13 0,28	3,0 3,2	300 240	260 270

Примечание. $S_{\mathbf{C}}$ — площадь сваривания; $i_{\mathbf{H},\mathbf{C}}$ — начальный ток сваривания; $F_{\mathbf{c}}$ — сила сваривания при I=9 кА; $\sigma_{\mathbf{c}}$ — временное сопротивление сварного соединения.



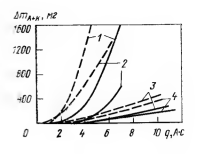


Рис. 6.9. Зависимость суммарного обгорация анода и катода при 100 отключениях от содержания оксида Cd и Sn в материале (I= =1300 A)

Рас. 6.10. Зависимость эрозии контактиых материалов (анод+катод) от количества элект-ричества при индукцин магиитиого поля 0.01 Тл (штриховые липии) и 0.1 Тл (сплошные линии): 1—Ag; 2—Ag—10NI; 3—Ag—10Cd (прессованиая смесь порошков); 4—Ag—12CdO (то же)

дисперсность структуры и эксплуатационные характеристики контактного материала. В табл. 6.7 приведены характеристики сваривания ма-

терналов Ag-CdO.

Помимо стандартных материалов Ag-CdO и Ag-CuO, известны материалы с высокой стойкостью к обгоранию и свариванию и со стабыльным контактным сопротивлением: Ag-10 % ZnO и Ag-5 % PbO. Очень высокой стойкостью к обгоранию обладает материал Ag-10 % SnO₂ (рис. 6.9). При использовании этого материала вместо Ag-12 % CdO гарантируемый срок службы при I = 1000 A обеспечивается при уменьшении объема контакта на ~37.5 %.

Методами порошковой металлургии производят псевдосплавы се-

ребра с W. Mo. Ni. C (графитом, см. табл. 6.7) [716].

Псевдосплавы Ад-Ni отличаются высокой пластичностью (при 10-20 % Ni), что позволяет плакировать ими медь и медные сплавы. По стойкости к обгоранию они значительно превосходят серебряные сплавы, но уступают материалам Ag-CdO различного состава и спо-

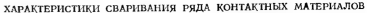
соба производства (рис. 6.10) [717].

На рис. 6.11 приведены данные по обгоранню различных контактных материалов при прохождении через нуль тока силой 1400 А и инлукнин магнитного поля 0,046 Т. За единицу принято обгорание материала Ag-12 % CdO, изготовленного прессованием смеси порошков. Псевдосплавы Ag-Ni применяют в качествс материала подвижного контакта в паре с неподвижным контактом из Ад-С в автоматических выключателях. Такое сочетание обеспечивает приемлемую эрознонную стойкость и стойкость к свариванию контактной пары.

Контактное сопротивление композиций Ag—W и Ag—WC снижается с увеличением силы тока вследствие разрушения поверхностных пленок. Стойкость к обгоранию композиций Ад-WC несколько выше, чем Ag-W, и часто подвижный контакт из Ag-WC используется в паре с неподвижным контактом из Ад-W при тяжелых режимах работы.

Нанболее высокая стойкость к свариванию у материалов Ад-С,

Ag—W н Ag—CdO (табл. 6.9) [718].



Материал	<i>і</i> _{н.С} , кА	F_{\min} , Н, при $I = 9$ кА	σ _{стах} , МПа
Твердое серебро (до 2 % Си+Ni) Ag—10 % Ni Ag—20 % Ni Ag—40 % W Ag—13 % CdO (после ВО) Ag—3 % С	4,1	280	300
	4,2	270	240
	3,5	380	310
	1,6	230	180
	3,1	160	190
	4,05	90	80

 П р и м е ч а н и е. $i_{\text{H-C}}$ — начальный ток сваривания; F — сила сваривания; -- временное сопротивление сварного соединения.

Рис. 6.11. Относительное обгорание контактиых материалов на стенде (а) и в серийном исполнении (б):

 $I-{
m Ag-12CdO}$ (прессование смесн порошков с подслоем Ag, размер частиц 3—5 мкм, остаточная пористость <0.7%); $2-{
m Ag-11,3CdO}$ (спекание гранулята лутениемский гранулята Аg—Cd, структура смешанная — размер мелких фракций CdO<1,0 мкм, грубых фракций ~10 мкм); 3, 4 — то же, с фракций соотношением мелких и гру-бых фракций; 5 — Ag—10CdO (аналогично 2, 4); 6 — Ag—10CdO (аналогично 1); 7 — Ag—10CdO (аналогично 1, остаточная пористость <2,0 %); 8 — Ag—10Nl; 9 — Ag

Физические и контактные свойства прочих известных порошковых матерналов на основе серебра приведены в табл. 6.10 [3].

Переходное сопротивление и величину обгорания определяли при I=2 A, U=24 В, надавливании F=2Н после $50\cdot 10^3$ включений.

Композицня Ag-MoS2 обладает высокой изпосостойкостью и низким коэффициентом трения в паре с бериллиевой бронзой и может использоваться для изготовления скользящих контактов [719]:

Состав, % (объеми.)	Қоэффициент трения	Изиос по от- ношению к Ag	ρ·10 ⁸ , Οм·м
Ag	0,17-0,2 0,1-0,2 0,05-0,1	1,0 9,2 6,4 0,4 0,3	1,6 1,6 1,76 1,8 1,86

ТАБЛИЦА 6.8 СВОЙСТВА СТАНДАРТНЫХ СЕРЕБРЯНЫХ ПСЕВДОСПЛАВОВ

Марка сплава	Состав, % (по массе)	d • 10°, КГ/м³	λ, Βτ/(м·K)	HV, МПа	ρ·10 ^{—8} , Ом·м
KMK—A00 KMK—A10M KMK—A20M KMK—A30 KMK—A31 KMK—A31 KMK—A41 KMK—A40 KMK—A40 KMK—A32 KMK—A33Mg CB50H2 CB70H3	99,9Ag Ag—15CdO Ag—10CuO Ag—30Ni Ag—30Ni Ag—40Ni Ag—40Ni Ag—5C Ag—5C Ag—29Ni—3C Ag—29Ni—2C Ag-50W—2Ni Ag—70W—3Ni	10,2 9,9 9,8 9,8 9,7 9,7 9,8 9,7 8,9 13,7 15,4	255 210 230 240 420 355 — 275 230	500 1050 750 760 1050 800 1150 500 400 650 950 —1600 2100	1,9 2,8 2,4 3,0 2,9 3,5 3,5 2,6 3,7 4,5 4,1 4,5

Дисперсноупрочненное золото является перспективным контактным матерналом, так как обладает низким контактным сопротивлением. стойко к обгоранию и свариванию. Материал, содержащий до 1% (объемн.) дисперсного оксида, обладает высокой прочностью и пластичностью, а электрические свойства его практически соответствуют свойствам чистого золота (табл. 6.11).

При упрочнении золота оксидами значительно возрастает стойкость к механическому износу (табл. 6.12).

Области применения псевдосплавов на основе серебра для контак-

тов приведены ниже.

Ag--Ni: средиенагруженные контакторы и магнитные пускатели, установочные и универсальные автоматические выключатели, реле цепей сигнализации и автоматики железных дорог, реле сварочных машин, контакторы автопогрузчиков, регуляторы напряжения, бытовые автоматические предохранители, светорегуляторы.

ТАБЛИЦА 6.10 СВОЙСТВА СЕРЕБРЯНЫХ ПСЕВЛОСПЛАВОВ

Состав, %	ρ-10-8,	HV,		ное сопро- не, мОм	Изменені за цикл,	
(по массе)	ÔM • M	МПа	до непы- тания	после испыта- иия	анод	катод
Ag Ag—5Fe Ag—5Fe Ag—40Fe Ag—30Fe Ag—5Re Ag—15Re Ag—30Re Ag—5Ta Ag—15Ta Ag—5Zr	1,6 1,84 2,18 2,85 2,02 2,38 3,55 2,19 2,58 2,28	250 600 650 680 363 497 560 499 736 750	0,7 0,7 1,6 2,2 0,8 1,8 1,9 1,2 2,2 1,4	0,8 0,9 1,7 3,2 1,8 2,0 3,0 2,4 6,5 4,0	$\begin{array}{c} +49,0 \\ +5,0 \\ +25,0 \\ +22,0 \\ -5,0 \\ -3,0 \\ -13,0 \\ -0,5 \\ +37,0 \\ +0,2 \end{array}$	-32,0 -12,0 -35,0 -18,0 +1,0 - +1,0 -23,0

1 7

1 o

2,0 1,8 1,6 1,4 1,2 1,0

		ржани е Сида	ρ	•10 ^{—8} •	Ом•м,	при t ,	°C	
Матернал	% (по массе)	%(объемн.)	20	100	265	675	965	Т.к.с. 10 ⁻³ , град ⁻¹
Au (порошок) Au—ThO ₂ Au—Al ₂ O ₃ Au—Y ₂ O ₃ Au—TiO ₂ Au—CeO ₂	0,2 0,18 0,26 0,24 0,38	- 0,3 1,0 1,0 1,0	2,3 2,35 2,5 2,4 2,27 2,3	2,9 3,0 3,06 3,0 2,9 2,98	4,5 4,8 4,85 4,65 4,3 4,8	9,5 11,3 11,2 10,6 9,1 9,4	11,42 14,84 14,9 14,0 11,9 11,8	3,82 3,83 3,64 3,85 3,95 3,92

Ag—C: установочные и универсальные автоматические выключатели, электроутюги с терморегуляторами, реле сигнализации железных дорог, переключатели диапазонов и выключатели радиоприемников, вспомогательные контакты воздушных выключателей.

Ag-Ni-C: установочные и универсальные автоматические выклю-

чатели (в паре с контактами из AgNi).

Ag—W: магнитные пускателні и контакторы с большой частотой включений, выключатели бытовых электроприборов, барабанные переключатели, кнопки управления, высоковольтные переключатели, центробежные регуляторы оборотов электродвигателей постоянного тока, контакты мощных регулирующих трансформаторов, устройства питания радноприемников, вибраторы, стартеры, кассовые аппараты, тяжелонагруженные реле и выключатели авпационного оборудования.

Контактные материалы с волокнистой структурой

Композиционные материалы с волокнистой структурой являются наиболее современными в технологии изготовления контактных материалов. Значительное упрочнение достигается при армировании серебра волокнами вольфрама, молибдена, никеля, стали. Известны результаты по упрочнению серебра монокристаллическими нитями Al_2O_3 и Si_3N_4 . Степень упрочнения при армировании зависит от параллельности во-

. TAЕЛИЦА 6.12 ИЗНОС ДИСПЕРСНОУПРОЧНЕННОГО ЗОЛОТА

36	Содержан	не оксида	Изменение мас-
Материал	% (по массе)	% (объеми.)	сы, кг. после 1000 циклов
Au $\begin{array}{l} \text{Au-Al}_2\text{O}_3\\ \text{AuY}_2\text{O}_3\\ \text{AuThO}_2\\ \text{AuCeO}_2\\ \text{AuTiO}_2\\ \end{array}$	0,18 0,26 0,2 0,38 0,24	1,0 1,0 0,38 1,0	14 6 8 8 7 8

ПРОДОЛЖИТЕЛЬНОСТЬ ВОЗДЕЙСТВИЯ ЭЛЕКТРИЧЕСКОЙ ДУГИ ПРИ РАЗМЫКАНИИ КОНТАКТОВ С РАЗЛИЧНОЙ СТРУКТУРОЙ

Материалы		т горения	дуги, мс, прн иидукции, Тл	магинтной
		I - 10 ⁻²	4,6.10-2	I · 10 ¹
Ag/CdO(в)	1000	9,4	9,3	8,8
Ag/SnO ₂ (B)	1000	9,6	9,2	8,7
AgIп ₂ O ₃ (в)	1000	9,2	8,7	8,0
Ag/SnO_2 (II)	1000	9,7	9,5	8,8
Ag/In2O3 (II)	1000	9,3	9,1	9,1
AgZnO (π)	1000	9,8	9,4	9,0
Ag/CdO (B)	1400	9.9	9,9	9,2
Ag/SnO_2 (B)	1400	10,0	10,0	9,6
$Ag/M\pi O_2$ (B)	1400	9,7	9,5	9,4
Ag/CuO (B)	1400	9,4	8,9	7,7
Ag/In2O3 (B)	1400	10,0	9,9	9,3
Ag/ZnO (B)	1400	9,9	9,8	9,6
Ag/CdO (π)	1400	10,0	10,0	9,7
Ag/SnO_2 (Π)	1400	10,0	10,0	10,0
$AgMnO_2(\Pi)$	1400	10,0	9,9	9,7
Ag/CuO (π)	1400	10.0	10,0	9,9
Ag/In_2O_3 (n)	1400	10,0	9,9	9,4
Ag/ZnO (π)	1400	9,9	9,8	9,7

Примечание. в — волокинстый, п — порошковый материал.

локон в матрице, расстояния между волокнами, их непрерывности и объемного содержания. Композиционные материалы обладают сильной анизотропией свойств и при ориентации волокон перпендикулярно контактной поверхности можно достичь уменьшения обгорания и сваривания контактных материалов. У серебра, армированного непрерывными волокнами никеля, более чем на 50 % снижается обгорание по сравнению с обычным порошковым материалом. При этом волокнистый материал обладает гораздо большей пластичностью и выдерживает большую степень деформации при высадке заклепок, чем спеченный материал. Существенное улучшение контактных свойств достигается при использовании монокристаллических нитей графита вместо его порошка при производстве материалов на базе Ag—C.

Перспективно применение армированных материалов для контактных пружин. Армированные серебряные материалы обладают наилучшими сочетаниями пружинных свойств и электропроводности среди используемых в настоящее время материалов для контактных пружин.

Материалы, содержащие дисперсные оксиды, после экструзии или волочения также приобретают волокнистую структуру с расположением волокон вдоль продольной оси полуфабриката. Контакты из таких материалов с расположением волокон перпендикулярио поверхности контактирования в зависимости от вида оксида в ряде случаев имеют более высокую стойкость к свариванию и обгоранию, чем порошковые материалы; при этом уменьшается время воздействия электрической дуги иа поверхность контактирования (табл. 6.13) [721].

ХАРАКТЕРИСТИКИ СВАРИВАНИЯ ЭВТЕКТИЧЕСКОГО СПЛАВА Ад-Си

Сплав	I _{C.min} , кА	F _{c·max} , H	σ _{с.тах} , мпа	I _{nπ.min} , A	<i>U</i> пд, в
1	4,13	560	480	5,0	0,48
2	4,15	580	480	4,8	0,42
3	4,0	660	540	4,4	0,36
4	3,8	780	470	4,3	0,47

П р и м е ч а́ и и е. I — скорость кристализации 12 мм/ч, расстояние между волокнами 1,89 мкм; 2 — 18 мм/ч; 1,62 мкм; 3 — 24 мм/ч, 1,38 мкм; 4 — литой сплав Ag—28 % Си. $I_{\rm C}$ — ток сваривания; $F_{\rm C}$ — сила сваривания; $\sigma_{\rm C}$ — прочность сваривания; $I_{\rm ПЛ}$ — ток плавления; $I_{\rm ПЛ}$ — иапряжение плавления.

Направленной кристаллизацией получен сплав Ag—28 % Cu с волокнистой структурой, обладающей высокой стойкостью к свариванию (табл. 6.14) [722].

Преимущество сплавов с волокнистой структурой, особенно сплава 1 с максимальным расстоянием между волокнами, в полной мере проявляется при дребезге контактов (табл. 6.15).

Применение контактных материалов на основе серебра

Выбор контактного материала производится с учетом требований, предъявляемых к электротехническим аппаратам. Ниже приводятся материалы, рекомендуемые для различных нагрузок: номинального тока и напряження $I_{\rm H}$, $U_{\rm H}$; тока замыкания и размыкания $I_{\rm 3}$, $I_{\rm p}$, числа циклов коммутации N.

Осветительная аппаратура: $I_{\rm H}=6\div16$ A, $U_{\rm H}=250$ B, N=50000. Материалы: при $I_{\rm H}=6$ A—Ag, Ag—0,1 % Ni; Ag(3—10) % Cu; при $I_{\rm H}\gg86$ A—Ag, Ag—0,1 % Ni, Ag—(3—10) % Cu, Ag—10 % CdO.

Выключатели бытовых приборов: $I_{\rm H} = 1,2...63 {\rm A},\ U_{\rm H} = 50,\ 380/220\ {\rm B},\ N = 16^4-10^5.$

, Материалы: Ag—0,1 % Ni, Ag—(10—30) % Ni, Ag—10 % CdO. Защитные автоматы: $I_{\rm H}$ =6, 10...63 A, U_H 380/220 B.

Материалы: Ад—3 % С в паре с серебряной брочзой или Ад—

ТАБЛИЦА 6.15 ХАРАКТЕРИСТИКИ СВАРИВАНИЯ ПРИ ДРЕБЕЗГЕ КОНТАКТОВ

Сплав	<i>F</i> _{с.} энер	.max. Н, гии дуги,	при . Вт•с		им², при эи дуги, Вт∙с		σ _c , ΜΠа
	0.1	1,0	10	0,1	1,0	10	
1 2 3 4	0 13 50 50	40 120 160 160	480 320 280 270	0,38 0,28 0,40 0,21	1,1 1,0 1,3 0,9	6,2 6,0 5,7 6,2	69 100 180 200

Примечание. Сплавы те же, что в табл. 6.14. $F_{\rm C}$ — сила сваривания; $S_{\rm C}$ — площадь сваривания; $\sigma_{\rm C}$ — прочность сваривания.

40 % Ni, а также Ag (10—15) % CdO. Основной критерий выбора—

Автоматические выключатели: $I_{\rm H} = 25 \div 100\,$ A, $U_{\rm H} = 380/220\,$ B, $I_{\rm S} =$

 $=I_p=200, 300, 400 A.$

Здесь сваривание возможно при подаче тока на замкнутые контакты, поэтому используют материалы с высокой электропроводностью: Ag(10—30) % Ni, Ag—10 % CdO, Ag—(3—5) % С в паре с серебряной бронзой или Ag—30 % Ni, Ag—8 % ZnO.

Кулачковые, программные выключатели, сигнализаторы (вспомогательные контакты): $I_{\rm H} < 10$ A, $U_{\rm H} = 220$ B, $N = 10^4 - 10^6$. При $I_{\rm H} < 1$ A, когда необходимо низкое и стабильное переходное сопротивление, используют Ag или Ag= 0.1 % Ni, при $I_{\rm H} > 1$ A и $I_{\rm H} < 10$ A используют Ag= 0.1 % Ni, реже Ag= 0.1 % Cu. При повышенной вибрации рекомендуется Ag= 0.1 % CdO.

Bыключатели электродвигателей. $I_{\rm H}{=}6$, 10...1000 A, $N{=}10^3{-}10^7$, $U_{\rm H}{=}60/60$; 110/125; 220/220; 440/380; 600/500; 1200/1000 (в числителе—

постоянный ток, в знаменателе — переменный):

I_{H} , A	<i>I</i> ₃ , А	Материалы
10	10	Ag, Ag-0,1 % Ni
_1	10	Ag—(3—10) % Cu
50	10—56	Ag—10 % Ni
6	16—50	Ag-0,10 Ni, Ag (3-
		10) % Cu
10-100	25-100	Ag—10 % Ni
2-20	25-100	Ag—10 % CdO
100	160	Ag10 % CdO
25	100	Ag—(12—15) % CdO

Что касается материалов Ag—CdO, то при магнитной индукции до $2 \cdot 10^{-3}$ Тл применяют сплавы после BO, свыше $3 \cdot 10^{-3}$ — порошковые материалы; в диапазоне $2 - 3 \cdot 10^{-3}$ Тл и низких скоростях используют BO материалы, при высоких скоростях— порошковые.

Силовые выключатели. $I_{\rm H}$ =25÷1000 A, N=3·10⁴, $U_{\rm H}$ =60/60; 125/110; 250/250; 380/440; 506/600; 750/800; 1000/1200 (в числителе — перемен-

ный ток, в знаменателе — постоянный):

$I_{\rm H}$, A	Ip, A	Материалы
≪63	€1000	Ag (10—15) % CdO, Ag—8 % ZnO
100200	≪10000	Ag-8 % Zn, Ag (50-70) % W, Ag-40 %
250400*	≪20000	Ni в паре с Ag—(≤5) % C Ag—(50—70) % W, Ag—(40—70) % WC, Ag—(50—70) % Мо и Ag (30—40) % Ni в паре с Ag (≤5) % C
>630*	>25 0 00	Ag.—(50—70) % W, Ag (40—70) % WC, Ag.—(50—70) % Mo
>250	>15000	Аg; Ag—10 % Ag—10 % СdО [(главные контакты Ag—(70—90) % W, серебряная бронза (предварительные и дугогасящне контакты)]

^{*} Без предварительных и дугогасящих контактов.

Для I_a до 3000 предпочтительны материалы Ag—CdO, для I_p = =2000÷5000 A—Ag—ZnO. Для I_a до 20000 A применяют пару Ag+C—Ag+Ni, свыше 25000 A преобладают псевдосплавы Ag—W и Ag—WC.

СВОИСТВА СПЛАВОВ ДЛЯ ПОТЕНЦИОМЕТРОВ [9]

Потенциометр — прибор, предназначенный для плавного нли скачкообразного изменения электрического напряжения, т. е. регулируемый делитель напряжения, построенный из активных сопротивлений (проволочных, пленочных, жидкостных н лр.).

Основные требования, предъявляемые

к материалам обмотки потенциометров [9]

К сплаву, из которого готовится тонкая резистивная проволока обмотки, предъявляются следующие требования: стабильное удельное электросопротивление; малый (близкий к нулю или с минусовым знаком) т. к. с.; малая т. э. д. с. отиосительно меди; высокая антикоррозионная стойкость; высокая механическая прочность и пластичность; возможность получения тонких проволок микронных размеров; хорошая паяемость.

В приборостроенин для обмотки потенциометров в основном применяют проволоку диаметром 0,02—0,12 мм.

Низкоомные материалы для обмотки потенциометров

К низкоомным потенциометрическим сплавам условно относят сплавы с удельным сопротивлением 0,02—0,2 мкОм·м на основе серебра н золота.

Высокоомные материалы для обмотки потенциометров

Высокоомными условно считают сплавы с удельным сопротивлением выше 1,0 мкОм м.

Высокоомные резистивные отечественные и зарубежные сплавы, имеющие удельное сопротивление $o=1,3\div1,8\,$ мкОм·м, являются в ос-

новном модифицированными Ni-Сг сплавами.

Сплавы благородных металлов, легированные другими компонентами, обладают удельным сопротивлением 1,2-2,3 мкОм м, минимальным т. к. с. и высокой коррознонной стойкостью. Наиболее распространен в последнее время сплав ПдВ-20. Его высокая коррознонная стойкость сочетается со стабильными электрическими характеристиками, высокой технологичностью и износостойкостью. Сплав разработан Институтом металлургии им. Байкова совместно с работниками промышленности и обладает следующими свойствами: o=1,07÷1,18 мкОм·м; т. к. л. р. — $\alpha_{270-370}$ к=4,8÷6,9·10⁻⁵ град⁻¹; σ_{B} =640÷840 МПа; δ =26÷30 %; переходное сопротивление в паре с Ag 0,006 Ом [9]. При работе в агрессивных средах (морская вода, повышенная влажность, цары аммиака, сернистого газа и т. д.) сплав сохраняет свои электрические характеристики, что обеспечивает бесперебойную работу приборов в этих условиях. Имеются данные, что реохорд с намоткой из сплава ПдВ-20, в агрессивной среде, содержащей 0,05-0,13 мг сероуглерода, работает почти год без зачистки и нарушения контакта. Высокая износостойкость сплава обеспечивает рабочий ресурс прибора 10 млн. циклов, в то время как ресурс приборов со сплавами других марок колебался от 60 тыс. до 3 млн. циклов. С применением этого сплава в прецизионных потенциометрах срок их службы увеличился примерно в 100 раз.

Освоение промышленного выпуска этого сплава полностью обеспечивает потребности народного хозяйства в коррозионностойких по-

тенциометрических материалах.

Хорошей основой для создания высокоомных потенциометрических сплавов являются сплавы системы Fe—Pd, легированные золотом. Кинетике упорядочения и достижению высокого ρ (2,0 мкОм·м) и низкого т. к. с. $(10^{-4}-10^{-6})$ посвящено много новых работ.

Материалы для контактов

Материал токосъемного элемента движка, как и материал резистивно-

Марка сплава	р, мкОм•м	σ _в , МПа	в, % (после отжига)	т.к.с,Х Х10 ³ (после отжига)
Зл91	-/0,188	(960—1100)/540	2 0 —30	
Злят ЗлХ—0,5	—/(0,23—0,26)	(9201100)/	20—28	_
ЗлХ2,8	—; (0,51—0,53)	(560—500) (920—1300)/ (570—500)	20—28	-
ЗлМ800	-1(0,041-0,137)	(800—1040)/550	22	_
ПлИ10	-/0,24	(550—750)/	5	1,3
ПлИ—20	/0,32	(300—400) (950—1150)/ (600—750)	-	0,9
ПлИ—25	/0,33	(1000—1250)/	-	0,8
ПлМ—2,5	/0,30	(700—850) (600—900)/	_	1,0
ПлМ—8,5	/0,5 6	(400—550) (900—1300)/	_	0,4
ПлН—4,5	/0, 22	(500—650) (900—1300)/	_	2,1
ПдСр—40	/0,4 2	(500—650) (750—1000)/	35	0,03
ПдСрМ	/0, 42	(350—450) (800—1100)/	-	_
ПдВИД—78	0,94/1,10	(500—600) 1266/970	23	0.058
ПлВТ—1	1,00/1,15	1690/980	26	0.062
ПлВН—2	1,07/1,22	1720/970	24	0,073
ПдВТ—2	1,09/1,22	1840/1070	23	0,065
			1	

Примечание. В числителе приведены значения для сплава после деформации, а в знаменателе после отжига.

го элемента, должен быть устойчив против электрической эрозии н коррозии, легко обрабатываться, обладать свойствами, препятствующими свариванию контактов, иметь высокую тепло- и электропроводность, высокую износостойкость (табл. 6.16).

Всеми этими свойствами обладают двойные, тройные и многокомпонентные сплавы золота. Сплавы 800, 750, 625, 583 пробы, а также многокомпонентные сплавы, подвернутые дисперсиониому твердению или упорядочению, а в некоторых случаях и сочетанию фазовых превращений, успешно выполняют функции подвижного контакта в потенциометрах. Твердость и прочностные свойства, обусловленные большой суммарной деформацией (без снятия напряжений), неустойчивы при переменных и особенно при повышенных температурах за счет диффузионных и релаксационных процессов. Кроме того, наличие большого количества дефектов, возникших при пластической деформации, увели-

8
216-218
Ŷ
21
ن
_
[377]
2.5
Ъ
ПAБ
_
8
Ξ
b
A
Ξ
ö
¥
Z
\mathbf{E}
Ξ
5
Ž,
Eb
$^{\triangleright}$
KAPAKTEPJIC
ď
$\stackrel{>}{\sim}$

	VARALIERIO	ואועגו עסו	AAFANIEFRUIMAN AUMANIMA MAF 1911, C. 210-210]	F 1911, C. 210-	10]		
	Матернал	:	HIM/90 II	:	6-10-9		
кольца (днаметр 1 см)	щетки	<i>Р</i> , н	'к' со/лип	Lm.10_, M	r ,	Характер износа	
СрИд10	СрИдЗ	0,25	10	36	1	Схватывание	
CpHM2—20	Cp999 *	0,22	10	45	1	Окислительный	
CpHM2—20	CpM30	o, E	000	27	۱,	Схватывание	
AIIAC70	114820	, 3, 5,	3:	0/1	x (*	
AllaHC70	АСДСМ98—2 *	0,0 2,7	01.	38	27 •	Окислительный	
ACH4317	AC	્ ઇ.સ	10_60	96.		* :	
114D20 11#B90	II RDIO	, c	100	25	,	Cyponing	
114,020 111,34,Dv18	SIMILIA SIMILIA	, c	2.5	32.5	,	Саратрарання	
Then Die	3.7CpM583	0.25	20	113	. 67	Окислительный	
ПлВИл86	3nW800	0.25	01	26	ı ı.c	. *	
ПлИ25	CpM502*	0,26	10	98	2,6	: 条	
ПлН4,5	AİI4HC70	0,25	1060	190		*	
ПлН4,5	ПдИ18	0,25	99	36	25	Схватывание	
3,1X0,5	3лM800	0,25	91	170	0,7	Окислительный	
37X0,5	3nW800	0,25	99	120	_	*	
37X0,5	371172	0,25	01	26	2,2	*	
3,4X0,5	ЗлИд5	0,29	10	20	_	*	
3,1X0,5	3nFn2	0,29	10	26	2,2	*	
3nX0,5	ЗлМСрПлПдЦ1	90,0	01	113	0,18	*	
злПл2	ЗлМСрПлПдЦ1	90,0	01	113	0,75	*	
ЗлПл2	ПлСрЭлПдМЦ1	90,0	10	113	0,2	*	
3ACp10	3лПл2 *	0,25	01	29	9	*	
3.1Cp10	3nW800	0,25	2	92	22	*	
3nCp10	ЗлМСрПлПдЦ1	0,1	10	113	9,0		
Примечанне.	p — усредненное усилне нажатия щетки на кольцо; $v_{ m K}$ — скорость вращения кольца; $L_{ m III}$ — рабочая длнна щет-	ия щеткн	на кольцо; $v_{\rm R}$	- скорость врац	цення кольп	(а; $L_{\rm III}$ — рабочая длина щет-	

кн; G — удельный нэнос пары за одни оборот кольца.

чивает каталитическую и химическую активность контактных материалов. Поэтому для таких материалов обычно проводят технологическую оторожно подставление и проводят технологическую оторожного подставлением.

операцию — снятие напряжений.

Сплавы Аи—Си. Вышесказанное наглядно показано на сплаве AuCu25. Высокие прочностные свойства, стабильные в широком интервале температур, получены термообработкой в строго определенном температурном и временном режиме.

Микротвердость H_{μ} =2940 МПа; $\sigma_{\text{в}}$ =1176 МПа; σ_{r} =335 МПа; δ = =20 %; ρ =0.057 мкОм·м (в деформированном состоянии 0.15).

Сплавы Au—Ag—Cu. Значительные результаты получены на классическом тройном сплаве золота марки ЗлСрМ—583—80. Механические свойства его повышены в три раза за счет старения и упорядочения матрицы.

Свойственный этому сплаву прерывистый распад не позволял упрочнять сплав ни при каких режимах обработки. При температурах ниже 280 °C в сплаве происходит не только распад пересыщенного твердого

ТАБЛИЦА 6.18

КОНТАКТНОЕ СОПРОТИВЛЕНИЕ (10 $^{-3}$ Ом) ПАР В РАЗЛИЧНЫХ СРЕДАХ [377, c. 212—214]

Ma	териал		Повышеи-		
кольца	щетки	Перед испыта- ииями	ная влаж- атоон	Морской тумаи	Сернистые соедине- иня
СрНМ2—20 ПлН4,5 ПлН4,5 СрНМ2—20 ПлН4,5 СрНМ2—20 ЗлХ0,5	Ср999 АПдНС70 ПдИ18 ПдИ18 Ср999 АПдНС70 ЗлМ800	10 6 7 9 5 9	20 10 10 15 15 20 6	20—10 ⁶ 20 10 50—10 ⁶ 25 20—10 ⁶ 6	10 ⁶ 10—200 10—500 10 ³ —10 ⁶ 50—10 ⁶ 10 ⁶

раствора, но и процесс атомного упорядочения. При упорядочении возникает огромное количество дефектов в виде антифазных границ. Обогащение антифазных границ атомами примеси приводит к образованию большого числа зародыней новой фазы, распределенных в объеме зерна. В результате прерывистый распад в сплаве полностью подавляется. Дисперсность выделяющейся фазы столь велика, что заметить распад можно только с помощью электронного микроскопа.

Мелкозернистая структура непрерывного распада очень устойчива к коагуляции при температурах ниже 280°С, т.е. во всем интервале температур, где сохраняется упорядоченное состояние матрицы. Это объясняется закреплением частиц выделившейся фазы сеткой антифазных частиц [377, с. 159, 160].

Выбор контактной пары

В зоне скольжения контакта происходят сложные явления, поэтому выбор контактной пары всегда представляет значительную трудность и, как правило, осуществляется в результате многочисленных экспериментов. Минимальную т. э. д. с. между обмоткой и подвижным контактом (большую т. э. д. с. считают признаком склонности контактной пары к схватыванию) достигают изготовлением того и другого элемента контактной пары из однородного материала (табл. 6.17, 6.18).

Хорошо зарекомендовали себя сплавы на основе золота 3л-91. ЗлХ-2,8, ЗлХ-0,5 для обмотки потенциометров, работающих с малыми контактными давленнями с проволочной щеткой (мухолапкой). Сплавы используют в паре со щеткой из Аи—Си сплава ЗлМ—800.

В потенциометрах, работающих при контактном усилии от 0.1 до 0,7 Н, что свойственно узлам, подверженным внбрациям, хорошо зарекомендовала себя потенциометрическая пара с обмоткой из палладиевого сплава марки ПдВ-20 н контактом из ЗлМ-800. Эта пара работает без смазки 10000 циклов, обеспечивая высокую износостойкость в условиях абразивного износа в различных агрессивных газах [377, c. 198—200].

6.3. Термопары и термометры сопротивления

Области использования и основные требования к материалам Высокая коррозионная стойкость, определяющая стабильность физикохимических свойств платины и металлов платиновой группы, обусловила широкое применение их в качестве матерналов термоэлектролов термопар для наиболее точного измерения температур, а также процессов и явлений, протекающих в окислительной атмосфере.

К термоэлектродным материалам предъявляется ряд специфических

требований [723].

1. Температура плавления термоэлектродов должна быть значительно выше измеряемой температуры, что позволит термопаре сохранить стабильность термоэлектрических свойств.

2. Материалы для термоэлектродов должны обладать высокой технологичностью, обеспечивающей возможность получения тонких про-

волок для изготовления термопар.

3. Термопара должна обладать достаточно высокой т. э. д. с. для достижения высокой точности измерения современными приборами. Т. э. д. с. термопары должна аддитивио возрастать с температурой без скачков, перегибов, максимумов и минимумов. Сложный характер кривой т. э. д. с. — температура затрудняет градунровку термопар и указывает на возможность существования превращений в сплавах. Последнее влечет за собой иевоспроизводимость результатов измерений.

4. Термопара должна обладать стабильностью химических и физических свойств в определениом интервале температур и длительного

промежутка времени.

5. Термоэлектродная проволока должна быть физически и химически однородной — это одио из главиейших условий, обеспечивающих точность измерения. При этом следует уделять большое винмание чистоте исходиых компонентов для изготовления термоэлектродов, а также их высокому качеству. Если в настоящее время платиновые термоэлектроды из сплавов Pt--Rh обладают достаточной чистотой, технологичностью, высокой стабильностью и воспроизводимостью свойств, то термоэлектроды из Ir и Rh отличаются нестабильностью термоэлектрических свойств и значительной хрупкостью. Причина в первую очередь заключается в значительно меньшей степени чистоты этих металлов. Последнее не позволяет получать высококачественных проволок для термоэлектродов без дополнительной термообработки, а значит без загрязнения кислородом.

Хотя абсолютный предел измерения определяется температурой плавления термоэлектродов, предел устойчивой работы термопары лежит значительно ниже. Это связано с окисляемостью компонентов термоэлектродов, летучестью и диффузией металлов в горячем спае, химическими реакциями между материалом термоэлектродов, окружаю-

щей средой и изолирующей керамикой.

Основные сплавы и их характеристики

Первая Pt/Pt—Rh термопара была предложена Ле Шателье в 1887 г. Впоследствии различные композиции платиновых сплавов и сплавов других металлов платиновой группы рассматривались как возможные термоэлектродные материалы стабильных высокотемпературных термопар [724]. Наибо- 8 лее широко используют Pt-Rh термопары, простые по технологии изготовления термоэлектродов и стабильные по своим термоэлектрическим свойствам. Сочетания и композиций этих сплавов способны устойчиво работать длительное время до температур 1800°C (табл. 6.19).

Необходимость измерения более высоких температур (2000--2500°C) в окислительной среде и в настоящее время является актуальной. Все известные высокотемпературные термопары на основе W, Ті и Мо не могут работать в воздушной среде. В 1909 г.

T.3.d.c. MB *500* 1000 t.°C

Рис. 6.12. Т. э. д. с. термоэлектродных сплавов Pt—Rh; цифры на кривых ука-вывают Rh, % (по массе)

для работы до 2000°C Гофманом предложена серия термопар из сплавов Іг. Иридий и его сплавы до сих пор остаются наиболее перспективиыми для разработки высокотемпературных термопар для воздушной и иейтральной среды [725-728].

Возможность применения платниовых сплавов в качестве компоиентов термопар определяется ходом изменения т. э. д. с. с ростом температуры. Наибольшую точиость при этом дают термопары, развивающие ианболее высокую т. э. д. с. Градуировочные кривые различных платииородневых термопар [79] приведены на рис, 6.12. Среди этих термопар самую высокую т. э. д. с. в зависимости от температуры развивает термопара Ле Шателье (Pt/Pt10Rh). По мере увеличения содержания Rh в термоэлектродах снижаются величины т.э. д. с. Однако низкая величина т.э.д.с. от 0 до 200°C в термопарах Pt30Rh/Pt6Rh и Rh/Pt20Rh позволяет применять эти термопары без термостатирования холодного спая. Применение термопары Pt40Rh/Pt20Rh затруднено изза очень малой величины т. э. д. с. и для измерения с ее помощью температур с достаточной точностью требуются специальные усиливающие приборы.

Восстановительная среда (углерод и водород) оказывает вредное влияние на платину и ее сплавы. Они растворяются в платине, изменя-

ют величину т. э. д. с. и охрупчивают термоэлектроды.

При работе в вакууме платина и ее сплавы выступают активными катализаторами, способствующими восстановлению керамики до металлов, которые в свою очередь хорошо растворяются в платине и платиновых сплавах. Исследования взаимодействия керамики из оксида магния, циркония, алюминия и тория в вакууме или в среде с недостаточным притоком кислорода показали, что восстановленные металлы при длительной работе в интервале температур 1200—1600°C растворяются в платине в значительном количестве. Наиболее стойкой к воздействию

СВОЙСТВА НАИБОЛЕЕ РАСПРОСТРАНЕННЫХ ТЕРМОПАР ПЛАТИНОВЫХ МЕТАЛЛОВ

			Термелара	пара		
Свойство	платинель	Pt15Ir/Pd	Pt10Rh/Pt	Pt20Rh/Pt5Rh и Pt30Rh/Pt6Rh	Pt40Rh/Pt20Rh	lr30Rh/Ir
Рекомендуе- мый интервал температур, °C	0-1300	0—1450	0—1600	500—1700	1000—1850	1800—2200
Температур- ный коэффи- циент т. э. д. с., мкВ/°С	30 при 0°С; 40—45 при 150—1000°С; 32 при 1300°С	18 при 0°С; 40 при 1000°С; 47 при 1300°С	Температур- 30 при 0°С; при 40 при 1000°С; при 40 при 1300°С; при 1	0 при 0°С; 9 при 1000°С; 10 (20/5) и 11,5 (30/6) при 1700°С	3 при 1000°С; 4,5 при 1800°С	7,5 при 1400 °C; 10,9 при 2000 °C
Стабильность и воспроизво- димость	Хорошая	Хорошая	Отличная ниже От 1400°С; хоро- 156 шая при 1400— ша 1600°С; пло- 156 хая при 1600— мо стабильна в нейтральной мо	Отличная ниже 1500°С; хоро- шая выше 1500°С (воз- можно, менее стабильна в нейтральной ат- москно)	Отличная ниже Или 1500°С; хоро- ворит шая выше пли 1500°С (воз- можно, менее стабильна в нейтральной этмосфере)	Или удовлет- ворительная, или плохая
Погрешность, °С	0.1 при темпе- ратурах ниже 300°С; 1°С в диапазоне 300—1100°С, 2°С выше 1100°С	По-видимому, аналогична алатинели	атмосфере) 0,3 при темпе- ратурах иже т 1100°С; 1 в ди- апазоне 1100— даназоне 1500— запазоне 1500— 31700°С	при темпера- урах ниже 100°С; 2 в напазоне 100—1500°С; в диапазоне 500—1700°С	2 в диапазоне 1000—1500 °С; 4 в диапазоне 1500—1850 °С	20

Нейтральная	1. Более широ- кий диапазон кий диапазон температур, чем у термопа- ры Рt 10Rh/Pt 1. Более широ- кий диапазон которая может температур, чем работать в окимокатем у Рt20Rh/Pt5Rh слительной атмосфере выше 1850°.			
или вакуум	1. Более широ- кий диапазон температур, чем у Рt20Rh/Рt5Rh	2. Хорошая ста- бильность при высокой тем- пературе	3. Поправка на температуру свободного конца мала	
Окислительная, нейтральная или вакуум	1. Более широ- 1. Более широ- кий диапазон температур, температур, чем у термопа- у Рt20Rh/Рt5Rh ры Рt 10Rh/Рt	2. Хорошая ста- бильность при длительном при- менении прн высоких темпе- ратурах	3. Низкий ко- эффициент т.э.д.с. при комнатной тем- пературе; по- правка на тем-	пературу сво- бодного конца мала
Окислителы	1. Наиболее точиая при температурах выше 300°C	2. Широкий диапазои при- менимости	3. Стабильность эффициент т. э. д. с. комнатной пературе; правка на	
Окислительная	1. Значительно г. Выше 1000 °C стабильнее коэффициент X/A * термо- т.э. д. с. боль- пары прн тем- ше, чем у пла- пературах вы- гинели.	2. Максималь- ная температу- ра выше, чем у платинели		
Окислительная, Окислительная нейтральная или вакуум	1. Значительно стабильнее X/A * термо-пары прн температурах вы-	2. Максималь- ная темпера- тура выше, чем у X/A тер- мопары	3. Т. э. д. с. приблизитель- но та же, что и у X/A термо- пары	4. При соответ- ствующей за- щите стабиль- иа в восстано- вительной ат- мосфере до 1000°С
Атмосфера	Достоинства			

-6--

- хромельалюмелевая термопара

X/A

. Хрупкость . В вакуум тувствительна fr60Rh/Ir 2. Х 3. н нли ной 1—3. Те же, что и у термо-пары Pt10Rh/Rt. ΚO-Pt40Rh/Pt20Rh 4. Низкий эффициент т. э. д. с. 1. Те же, что и у термопары Pt10Rh/Pt . Легко за-рязияется па-ами металлов чувствительна к загрязиению при KOD родирует п загрязиении или Р Pt10Rh/Pt Особенно Быстро или Р 4. Низкий 1. Ле грязия рами 2. Ра алсорби-рует водород. 3. Коэффициент жe-Pt15Ir/Pd 1. Низкая ханическая прочность э. д. с. т. э. ше, 1. Легко за-грязняется па-пями металлов cpab-X/A Стоимость платннель 2. Стоимость выше по ср ненню с Свойство Недостатки

каталитической активности платины является керамика из оксида маг-

Отличия в стабильности работы термопары в вакууме и аргоне не наблюдалось. Т. э. д. с. заметно изменяется в вакууме 665·10⁻⁵ Па при температурах выше 1200°С и продолжительности работы 120 ч. Указано влияние примесей, в частности Fe, находящихся в керамике, на градуировочные параметры термопары. Так, в результате работы при 1600°С в защитной керамике из оксида A1 с содержанием 0,07% Fe отклонения градуировки термопары при 860°С составляют 2000 мкВ. В то время как при содержании в керамике 0,03% Fe эти отклонения составляют лишь 400 мкВ в самых жестких условиях эксплуатации. Отклонения градуировки термопары в вакууме или другой атмосфере из-за испарения платины или родия не отмечалось.

Термопары из иридиевых сплавов. Иридиевые термопары были предложены для измерения температур до 2000 °C [29]. Эти термопары обладают невысокой, плавно изменяющейся т. э. д. с. Термопара Ir/Ir60Rh имеет практически линейную градуировочную характеристику при высоких температурах, термопара Ir50Rh/Ir10Ru обладает высокой чувствительностью. Помимо разработки высокотемпературных термоэлектродных материалов на основе только благородных металлов, были предприняты попытки использовать сплавы платиновых металлов с неблагоролными.

В качестве термопар, работающих при температуре выше 2000 °С, исследовали сплавы Ir—Re во всем интервале концентраций в паре с W и Ir.

Характер изменения т. э. д. с. и рентгеноструктурные исследования позволили рекомендовать в качестве термопар сплавы Ir/Ir60Re и Ir/Ir70Re, пригодные для работы до 2450 °C в защитной атмосфере. Попытки создать подобные термопары для работы на воздухе оказались безуспешными.

Для работы в защитной атмосфере (вакуум или гелий) рекомендована комбинированная термопара W/Ir как наиболее устойчнвая и обладающая высокой т. э. д. с. Этой термопарой пользуются до сих пор для точного измерения температур до 2300 °C в вакууме.

Близки к стандартным характеристикам термопары хромель—алю-

мель термопары типа платинель.

Положительный электрод этих термопар состоит из сплавов Au—35 % Pd, отрицательный — из тройного сплава Au—Pd—Pt, состав которого колеблется Pd—(13—14) % Au—(14—31) % Pt. Увеличение содержания Pt в сплаве улучшает механические свойства (виброустойчи-

вость) при высоких температурах.

Платинели обладают высокой стабильностью т. э. д. с. при температурах до 1300 °C. Изменение т. э. д. с. в результате выдержки при температуре 1300 °C в течение 1000—2500 ч на воздухе не превышает 1 %. Примерно такое же изменение т. э. д. с. наблюдается во время длительного отжига при температурах 400—600 °C. Высокая стабильность т. э. д. с. платинелей наблюдается также при эксплуатации их в смеси влажного водяного пара с углекислым газом и в водороде. Максимальное изменение градуировки после 1000 ч нагрева в токе водорода при температурах до 1000 °C равно ±0,75 %. При более высоких температурах срок службы уменьшается и при 1300 ° составляет 200—400 ч.

Температурная зависимость т.э.д.с. термопар из благородных металлов приведена в табл. 6.20.

Таллов приведена в таол. 0.20 Термометры сопротивления

Материалы, используемые для изготовления чувствительных элементов термометров сопротивления, должны отвечать следующим требованиям: иметь наибольший температурный коэффициент сопротивления

ТЕМПЕРАТУРНАЯ ЗАВИСИМОСТЬ Т. Э. Д. С. ТЕРМОПАР ИЗ БЛАГОРОДНЫХ **МЕТАЛЛОВ**

			Т. э. д. с., м	в, термопар		
Температура, °С	Pt10Rh/ Au30Pd10Pt	PtIORh/ Au40Pd	Ir50Rh/ Ir10Ru	Ir/Rh40Ir	Pt30Rh/ Pt6Rh	Rh/Pt20Rh
100 200 300 400 500 600 700 800 900 1000 1100	2,97 6,4 10,6 15,12 19,6 25,00 30,38 35,7 41,0 46,42 51,8 57,1	4,37 .8,92 13,31 18,64 24,21 29,82 35,55 41,32 46,93 52,57	0,67 1,45 2,33 3,27 4,27 5,29 6,30 7,29 8,26 9,20 10,11 10,99	0,37 0,80 1,20 1,82 2,38 2,94 3,49 4,05 4,61 5,308 5,72 6,388	0,03 0,16 0,41 0,75 1,21 1,76 2,43 3,20 4,08 4,98 5,95 7,01	0,07 0,15 0,27 0,41 0,58 0,81 1,09 1,44 1,83 2,28 2,82 3,39
1300 1400 1500 1600 1700 1800 1900 2000 2100	62,42		11,84 12,66 13,45 14,22 14,99 15,79 16,54 17,34	6,84 7,461 7,95 8,583 9,06 9,745 10,18 10,995 11,654	8,11 9,21 10.33 11,49 12,67 13,85	3,99 4,62 5,30 6,00 6,74 7,51 —

(т. қ. с.); монотонный характер изменения сопротивления в зависимости от температуры; сохранять постоянство химических и термоэлектрических характеристик, иметь возможно более высокую воспроизводимость электрических свойств. Для изготовления термометров сопротивления наиболее часто используют платину. Платиновые термометры сопротивления используют для измерения температур по 1100 °С в промышлеиных и лабораторных условиях и для воспроизведения Международной практической температурной шкалы в диапазоне 70—900 К.

Созданы конструкции платиновых термометров сопротивления для измерения высоких и низких температур, позволяющие с большой достоверностью и высокой воспроизводимостью (до ± 0.05 °C) измерять температуры (от —263 до 1300°C). Эти термопреобразователи имеют индивидуальную градуировку [29].

В отечественном приборостроении для термометров применяют упрочненную, так называемую волокнистую платину, обладающую повышенной стабильностью характеристик. В отожженном состоянии ее прочность в 1,8 раза выше прочности обычной платины, при этом почти не изменяется величина температурного коэффициента электросопротивления [29, с. 9].

Градуировочные характеристики платиновых термометров сопротивления стандартизованы [729].

СРАВНИТЕЛЬНАЯ ХАРАКТЕРИСТИКА ТЕРМОМЕТРОВ СОПРОТИВЛЕНИЯ

Матернал	Пределы из- мерения <i>T</i> , К	р·10 ⁸ , Ом·м, при <i>Т</i> , К	Т. к. с., град—1, при <i>T</i> , К	Воспра зводимость при повторных нагревах
Pt	19—923	9,6 (273) 0,003 (536)	3,9·10 ⁻³ (273) 0,25·10 ⁻³ (533)	
Cu	13—453	1,55 (273) 0,0002 (15)	4,2·10—3 (273) 6,0·10—5 (533)	0,0007 K
Iπ	3,5-300	8,4 (273) 0,0025 (5)	4,1·10—3 (273) 7,0·10—4 13	0,0015 K
Ge	1,8—10	89,0 (273)	-1,0(4,2) -2,8(2)	0,0013 K
Графит	0,1—80	25006300	-0,1(10) -1,0(3)	0,001 K

Для замера температур расплавленных металлов в интервале 2940— 2220°C используют термометры сопротивления, чувствительный элемент которых изготовлен из оксида тория а выводы — из иридиевых или цирконневых стержней. Погрешность измерения такими термометрами составляет 1—2 % в течение 1000 ч, время установления показаний. 2-3 c [729].

Для измерения сверхнизких температур пригоден сплав Rh-0,5 % (ат.) Fe; температурный интервал работы 0,35-40 К, изменение сопротивления на градус К незначительно. В табл. 6.21 приводятся сравнительные характеристики различных термометров сопротивления.

6.4. Тензодатчики

Тензодатчики служат для измерения деформаций, вызываемых механическими напряжениями в деталях конструкций или образцах материалов.

Тензодатчики являются наиболее универсальным средством экспериментального исследования напряженного состояния в деталях машин в рабочем состоянии.

Чувствительные элементы — тончайшие проволоки и ленты микрон ных сечений прецизионных тензодатчиков — изготавливают из сплавов для сопротнвлений. Помимо требований, предъявляемых к резисторам, для тензорезисторов важной характеристикой является тензочувствительность, определяемая по формуле

$$S = \frac{\Delta R/R_{\rm E}}{\Delta l/l} ,$$

где $\Delta R/R_{\rm g}$ — относительное приращение электросопротивления; $\Delta l/l$ относительное удлинение (или сжатие); є — относительная деформация. Тензочувствительность должна быть постоянной в интервале рабочих температур.

Выбор сплавов для тензодатчиков, работающих в диапазоне (270---570) К, не представляет трудностей. К сплавам для высокотемпературных тензодатчиков (ВТД) предъявляют требования малой величины

СПЛАВЫ ПЛАТИНОВЫХ МЕТАЛЛОВ ДЛЯ ЧУВСТВИТЕЛЬНОЙ РЕШЕТКИ проволочных тензометрических датчиков сопротивления [29]

Состав сплава, % (по массе)	ρ·10—8, Ом·м	Т.к.е. · 10 ⁴ , град—1	σ _в , МПа	s
Pd—40 % Ag Pd—35 % Ag — 3 % W Pd—36 % Ag — 4 % Cu Pd—10 % W (оптнмально 7 %) Pt—8 % W Pt—9 % W ЛС—22 (модифицированный Pt—9 % W) (15—80) % Pt — (15—80) % Pd— (2—12) % Mo 45 % Pt—45 % Pd—10 % Mo (15—65) % Pt — (15—65) % Pd— (2—35) % Ir (5—85) % Pt — 7,0 % Rh — 5—85 % Pd	40 39,7 50 62,5 70 70 57 79 49	0.3 5 2,45 2,5 2,2 3,9 1,9 2,5	1350 900 900 900 1010 3300 1100	1,9 4,5 3,6 3,7 3,5 3,5 4,2 4,0 4,3

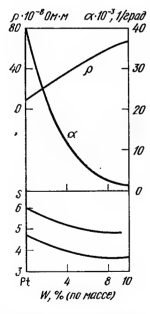


Рис. 6.13. Удельное электросопротнвленне, его температурный коэффициент и темзочувствительность (S) при 293 и 570 К (верхияя кривая) сплавов Pt-W

температурного козффициента сопротнвлеиня и изменения сопротнвления во времени. воспроизводимости температурной характеристики при повторных нагревах. Удовлетворить эти требования трудио вследствие широкого интервала температур и необратимых диффузионных процессов, протекающих в сплавах при повышенных температурах.

В качестве матерналов для ВТЛ разработаны н получилн промышленное применеине сплавы на основе трех систем благородных металлов Ag—Pt, Pd—W. Pd—Мо— Pt (табл. 6.22).

С целью приближення к иулю т. к. с. в интервале температур (290-820) К для стандартного сплава РdAg36Сu4 предложеи отжиг в интервале температур (670-970) К и охлаждение с печью проволоки и излелий из нее. Отжиг обеспечивает получение из этого сплава прецизионной микропроволоки с близким к нулю т.к.с. в широком интервале температур. Материал вполне удовлетворяет метрологическим требованиям в интервале температур (270-720) К [29, c. 189—194].

При плавке и термообработке сплавов PdAg на температурную характеристику сопротивления и изменение сопротивления во времени влияет газовая среда нз-за сильного газопоглощения и внутреннего окисления сплава. Кислород воздуха, влияя на

упорядоченне сплава, обеспечнвает термокомпенсированную температуриую характеристику сопротивления сплавов PdAg, что позволяет расширнть высокотемпературную область их применения [730].

Для высокотемпературной области (570—1270 К) самым перспективным материалом для тензодатчиков считались PtW8; PtW9,5 (пред-

почтительнее PtW8) (рис. 6.13).

Тензодатчики из этого материала обладают S=4,45; влияние холодной обработки незначительно, стабильность удовлетворительная вплоть до 1070 К [731].

После намотки проволоки диаметром 0,023 мм ВТД отжигают н стабилизируют при $870~{\rm K}$ в течение $100~{\rm y}$. Их $S\!=\!3.74\!\pm\!0.008$ при допустимых отклонениях 0,126. При 200 ч выдержке в окислительной атмосфере при температуре 870 К изменение сопротивления во времени составляет 14 (мкОм Ом)/ч без значительного изменения т. к. с. и S [732].

Стабильность сплава PtW9 повышается в области температур (770-970 К) за счет иезначительного легирования одним из переходных элементов. Сплав известен под маркой ЛС-22, т. к. с. такого спла-

ва ниже базового [29].

Установлено, что по теизометрическим характеристикам сплавы Pd—Мо превосходят сплавы Pt—W. Однако сопротивление окислению сплавов Pd-Мо недостаточно. Для улучшения сопротивления окислеиню в сплавы Pd--Мо введена Pt н получены сплавы, значительно превосходящие Pt-W, в частности сплав 45 % Pd-45 % Pt-10 % Mo.

6.5. Магниты

Сплавы системы Со-Рt. Наиболее высокой Нс (до 430 кА/м) обладают Co-Pt сплавы приблизительно стехнометрического состава при $(BH)_{\text{max}} = 75 \div 90 \text{ кДж/м}^3$, а также монокристаллы $(H_c = 560 \text{ кA/м})$.

В СССР изготавливают сплавы типа ПлК-76 и ПлК-78 в виде прутков и полос. Высокан пластичиость этих сплавов позволяет изготовлять из них детали практически любой коифигурации. Техиическими условнями регламентируется состав: (76,5-79,5) % Рt, остальное Со [733—735].

За рубежом готовят сплавы-аналоги: в Англии — марки Плати-

накс П. в Японии — Коплакс 50.

В сплаве Со-Рt, близком эквиатомиому составу, максимальные зиачения $H_{\rm c}$ соответствуют состояниям с упорядочениой фазой. Двухступенчатый отжиг по режиму 700°C (10-5) мин+600°C 2 ч или 700°C (3-5) мин+600°С 5 ч улучшает магнитные свойства в большей степеии по сравненню с одноступенчатым отпуском за счет получения на первой ступени отпуска однородной структуры и повышения степени дальнего порядка на второй ступеии.

Результаты намагничивания приведены в табл. 6.23. Повышение магнитных свойств Co-Pt сплава достигается и при следующем режиме обработки: нагрев сплава до 1000-1200°C, быстрое охлаждение со скоростью 10—150 °С/мин до 700—750 °С, выдержка при этой температуре 10 мин, дальнейшее охлаждение до комнатной температуры и последующий многоступенчатый отжиг в интервале температур 630-500 °C.

При такой термообработке достнгаются следующие магнитные свойства: $B_r = 0.7$ Тл; $H_c = 434$ кА/м; $(BH)_{\text{max}} = 104$ кДж/м³ (табл. 6.24).

Высоких магинтных характеристик достигают при сложном легированин сплава Co-Pt с последующей оптимальной термообработкой [734].

ТАБЛИЦА 6.23 МАГНИТНОМ ПОЛЕ≫1580 КА/м [734, с. 183] . 436

	. አፈዱ/m	Br, 131		, p	$H_{d'}^{\prime}^{\prime}^{\prime}^{\prime}^{\prime}^{\prime}^{\prime}^{\prime}$	ري./%' ه	ָ, אַ,
Pt—(51—52) Со Близкий к эквиатомному Pt—50Со—(2—5) Pd	80—93,6 73,6 76—84	0,70-0,79	$ \begin{vmatrix} 0.70 - 0.79 \\ 0.64 \\ 0.62 - 0.72 \end{vmatrix} \begin{vmatrix} 221,2-308,1 \\ 379,2 \\ 316-395 \end{vmatrix} \begin{vmatrix} 0.34-0.50 \\ 0.34 \\ 0.34 \end{vmatrix} $	0,34—0,50	237—177.8 1,15 213 1,13—1,16 — 1,11—1,2	5 1,16 0,042 1,2 —	520—530 500 550
* α $_{ m B}$, $\%$ $^\circ$ С — среднее значение температурного коэффнцнента магнитной индукцин прн нагреве до 100 $^\circ$ С.	ие темпер	атурного коэфф	нцкента магнит	ной индукцин	при нагреве до 100 °C.		
ХИМИЧЕСКИЙ СОСТАВ И МАГНИТНЫЕ СВОЙСТВА СПЛАВОВ НА ОСНОВЕСИСТЕМЫ РІ—С $_0$ ПОСЛЕ ТЕРМИЧЕСКОЙ обравотки при $(BH)_{ m max}=72~{ m kJ}{ m k/}{ m M}^3$ [734, с. 188]	ГНИТНЫЕ =72 кДж/м	CBONCTBA C [734, c. 188]	плавов на о	сновесист	змы Pt—Со послЕ	ТЕРМИЧЕСКО	ИЦА 6.24
Состав сплава, % (ат.)		H_{c} , $\kappa A/M$	В, Тл	(BH) _{max} , κДж/м³	Термич	Гермическая обработка	
Pt-51,5 Co		309	62'0	93,6	Изотермическая закалка с 1000 до	я закалка с	1000 до
Pt-51Co		395—410,8	0,72	96—100	600°C с выдержкой 15—50 мин Изотермическая закалка с 1000 до 630—790°C+отпуск при 690°C 90—	жкой 15—50 м я закалка с поск пои 690	ин 1000 до С 20—
Pt50Co(25)Pd		316—395	0,62-0,72	76—84	60 мин Охлажление со скоростью 15— 20 °C/мин с 1000 до 600 °C, выдерж-	со скорость 30 до 600°C,	с, <u>го</u> ю 15— выдерж-
Pt-(40-45) Co-(5-10) Fe Pt-(20-50) Co-(5-10) Fe		331—8—379,2 316—347,6	0,74	38—96 84	ка 1—5 ч Изотермическая закалка с 900	 я закалка с	900 до
Pt-44,5Co-5,0Fe-1,0-Ni Pt-44,5Co-5,0Fe-1,0Ni и 0,5CuO		316—347,6	0,77—0,80	108	620 C+ ornyck npn 600—650 C To we	при 600—650	ပ္

Сплавы системы Fe-Pd. Сплавы Fe-Pd вблизи эквиатомного состава относятся к типу упорядоченных сплавов (СцАц1). Деформация перед отпуском позволяет избежать быстрого роста зерен и получать $H_c = 63.2 \div 79$ кА/м при $B_r = 1.0$ Тл и $(BH)_{\rm max} = 30.4$ кДж/м³. Отпуск для получения оптимальных магиитных свойств проводят при температурах около 400 °C после холодной деформации с обжатиями 40—50 % [734, c. 189].

Залача повышения (ВН) тах состоит в одновременном достижении высоких значений коэрцитивиой силы H_c , остаточной намагниченности и прямоугольной петли гистерезиса. Поскольку высокую $H_{\rm c}$ следует ожндать в порошках сплава при приближении их размера к критическому, получены аэрозольные порошки размером 50, 0-70,0 нм сплава Fe-47 % (ат.) Pd. В оптимальном состоянии удельная магнитная энергия изотропного образца равна 36,0 кДж/м³.

При упорядочении структуры сплава Fe-47Pd из аэрозольного порошка, спрессованного одноосной сжимающей нагрузкой (300 МПа). формируется аксиальная кристаллографическая текстура в направлений [001].

Использование сплава в виде порошка с размером частиц, близким к критическому размеру абсолютной однодоменности, при наличии в нем кристаллографической и связанной с ней магнитной текстуры позволяет получнть повышенное по сравнению с изотропным значение остаточной индукции и увеличить максимальную удельную магнитную энергию сплава до 64 кДж/м³ [733—735].

6.6. Упругие элементы

В приборостроении широко используются различные упругие элементы — торсионы, подвесы, растяжки, пружины, вибраторные ленты, большую часть которых изготавливают из тонкой проволоки.

Растяжки, широко применяемые в настоящее время в электроприборостроении в качестве опор подвижной частн намерительного механизма приборов, представляют собой тончайшие ленты, сечение которых измеряется в микрометрах. Толщина растяжек составляет 3.10-3- $3 \cdot 10^{-2}$ мм, сечение $2 \cdot 10^{-4} - 2 \cdot 10^{-2}$ мм².

Растяжки современных приборов в зависимости от условий эксплуатации наряду с высокими значениями прочности и сопротивления малым пластическим деформациям должны обладать стабильностью физико-механических свойств во времени при высоких температурах, высокой динамической прочностью при ударах и вибрациях, иметь низкое удельное электрическое сопротивление или малую т. э. д. с.

Желательно, чтобы перед плющением проволока имела ов не менее 2000 МПа, о не более 0,3 мкОм м; для повышения чувствительности прибора желательно малое упругое последействие при кручении (в « <0.05 % от угла закручивания).

Область применения растяжек обширна; от гальванометров, пирометров, тахометров до прецизионных приборов и микровесов включительно.

Пля прецизионных приборов применяют растяжки из сплава Pt-Ag, обладающие вполне удовлетворительными свойствами: $\sigma_{\scriptscriptstyle B} =$ =2000 MHa; $\sigma_{n\pi}$ =1600 MHa; E=175000 MHa; G=70000 MHa; α =2,5× ×10-4 град-1; р=0,3 мкОм·м; т. к. с.=10·10-4 град-1, т. э. д. с. в паре с Си составляет 8 мкВ/°С [29].

В процессе плавки сплавов происходят потери серебра из-за избирательного испарения, а при волочении и плющении проволоки в ленту наблюдается ее расщепление. Эти недостатки уменьшаются за

ЛЕГКОПЛАВКИЕ ПРИПОИ, СОДЕРЖАЩИЕ СЕРЕБРО [737]

сужения интервала кристаллизации сплава при его дополнительном легированни [736].

Исследование физико-механических свойств Ni—Pt сплава эквиатомного состава при различых условиях его упорядочения позволилоустановить оптимальный режим обработки и получить материал, удовлетворяющий требованиям, предъявляемым к растяжкам.

Сравнительные характеристики двух сплавов приведены ииже

[736]:

Сплав		<i>М</i> , мН∙м/90°	R, Om	т. э. д. с., мВ/град	β, %	σ _в , МПа	H_{μ} . МПа
Pt—23 % Ni Pt—20 % Ag	:	245 245	12,0 12,0	0,7 8,0	0,04 0,05— 0,08	4812 4900	5390 5390

Примечание. М — противодействующий момент.

Свойства сплава Ni—Pt близки свойствам сплава Pt—Ag, но характеристики упругого последействия и т. э. д. с. в паре с медью зиа-

чительно лучше [736].

Поскольку проволока для плющения должиа быть ие только высокопрочиой, но и достаточно пластичиой, иеобходимо получить сплав с мелкозернистой структурой. Это достигается одиовременным прохождением процессов рекристаллизации и упорядочения при изотермических выдержках при температуре несколько инже критической температуры упорядочения.

Свойства сплавов, применяющихся для изготовления растяжек за

рубежом, приведены инже:

Сплав	d, кг/м³	Е, МПа	ô, %	σ _в , МПа	<i>G</i> , МПа	.₀, мкОм · м	Т. э. д. с. мкВ/град
Pt—Ni . Pt—Ag . Pt—Ir . Au—Ni .	19 080 18 450 21 800 15 620	205 800 156 800 235 200 98 000	1,0 2,5 1,6 2,0	1362 1862 2058 1666	73 500 65 080 83 700 39 200	0,28 0,44 0,35 0,34	$^{+7,0}_{+69}$ $^{+4;8}_{-66,0}$
						•	

^{*} В паре с медью.

Типы и основные параметры растяжек, изготовляемых в СССР, приведены в ГОСТе.

6.7. Припои

Классификация припоев

Припон или на основе благородных металлов, или содержащие их в своем составе, классифицируют на легкоплавкие ($T_{n\pi} < 450$ °C), среднеплавкие ($T_{n\pi} < 1000$ °C) и тугоплавкие ($T_{n\pi} > 1000$ °C).

Легкоплавкие припои

Припои In—Ag применяют для пайки золота в электронной технике, Sn—Ag — для пайки меди, иикеля, медноникелевых сплавов, Pb—Ag—при ремонте автомобильных кузовов. Легкоплавкие припои, содержащие Ag, приведены в табл. 6.25, а свойства легкоплавких припоев для пайки керамики — в табл. 6.26.

Легкоплавкие припои на основе золота (табл. 6.27) обладают высокой коррознонной стойкостью, и большую их часть примеияют для

пайки интегральных схем.

Состав, % (по массе)	т _{пл} , ∘с	Состав, % (по массе)	т _{пл} .°С
96Sn—4Ag	221	90In—10Ag	230
97Sn—3Ag	225	80In—15Pb—5Ag	157
94,5Pb—5,5Ag	309	50In—30Sn—19Pb—1Ag	215
10Sn—88Pb—2Ag	265	5In—90Pb—5Ag	292
1Sn—97,5Pb—1,5Ag	309	60Sn—36Pb—4Ag	178
5Sn—90Pb—5Ag	292	50Sn—46Pb—4Ag	178

Среднеплавкие припои

Среднеплавкие серебряные припои предназначены для пайки меди, медноинкелевых сплавов, никеля, ковара, нейзильбера, латуией и броиз, а также ковара со сталью, стали с медью и ее сплавами, меди с нике-

СВОЙСТВА ЛЕГКОПЛАВКИХ ПРИПОЕВ ДЛЯ ПАЙКИ КЕРАМИКИ [37, 737]

Состав, % (по массе)	<i>Т</i> пл, °С	d · 10³, kr/m³	нв, мпа
95Sn—5Ag 96,5Sn—3,5Ag 95,5Sn—3,5Ag—1Cd 88Sn—10Cd—2Ag 90Sn—10Ag 60Sn—36Pb—4Ag 50Sn—46Pb—4Ag 70Pb—27Sn—3Ag 95Pb—5Ag 97,5Pb—2,5Ag—1,5In 98,5Pb—1,5Ag—1,5Sn 97,3Pb—1,7Ag—1Zn 67Cd—23Zn—10Ag 73Cd—22Zn—5Ag 69Cd—30Zn—1Ag	221—245 221 220 205—250 221—295 178—180 173—246 304—365 304 304—314 304—310 320—350 270—380 270—310 270—290	7,3 7,3 7,4 7,5 8,5 8,9 9,7 11,2 11,1 11,0 11,5 11,5 11,3 8,4 8,3 8,3	150 150 170 250 190 160 150 120 100 100 90 110 60 600 600 450

ТАБЛИЦА 6.27 ЛЕГКОПЛАВКИЕ ЗОЛОТЫЕ ПРИПОИ 13, 7371

Состав, % (по массе)	т _{пл} , °С	Состав. % (по массе)	Тпл, °С
15Au—85Pb	215	84Au—16Ga	341
10Au—90Sn	217	75Au—25Sn	360
18Au—82Bi	241	94Au—6Si	370
80Au—20Sп	280	17Au—83Te	416
32Au—68Sп	283	88Au—12Ge	356
13Au—87Cd	309	73Au—27Sn	451

^{&#}x27; Видио, что ин одии из сплавов не обладает комплексом свойств, необходимых для растяжек.

тугоплавкие припои

ТАБЛИЦА 6.28 ТЕМПЕРАТУРА ПЛАВЛЕНИЯ И ПАЙКИ СЕРЕБРЯНЫХ ПРИПОЕВ [7, 735]

ТЕМПЕРАТУРА Марка припоя	T _{sol} , °C	Tig. °C	$T_{ m H}$, °C	Марка припоя	r _{sol} , °C	Tig. °C	T _H , °C
ПСр92 ПСр72 ПСр71 ПСрМо68-27,5 ПСр67 ПСр65 ПСр62	779 750 655 779 695 650 779	890 779 795 765 805 722 723 860	899— 982 780 — 805— 900 — 730— 770 870	ПСр50 ПСрКМ50-34-16 ПСрМЦК45-15 ПСр40 ПСр37,5 ПСр25 ПСр25ф ПСр15	779 630 615 590 725 740 645 640 822	860 685 615 610 810 775 725 810 850	870

лированиым вольфрамом, нержавеющей и жаропрочной сталью. Температуры плавления (T_{sol} , T_{lig}) и пайки (T_{n}) стандартных среднеплавких припоев приведены в табл. 6.28.

припои на основе золота

ТАБЛИЦА 6.29

Co	держани	е, % (по ма	cce)	_{Тпл} , °С	T _{II} , °C	d · 103,
Au	Gu	Ni	прочие	1141		KΓ/M³
95 90 80 75 50 82,5 75 65 95 80 80 75 70 72 68	5 10 20 25 50 — 35 — 19 20 25	NI		965—970 935—940 910 910—914 955—970 950—990 965—1075 647—830 550—630 905—910 885—896 940—967 975—1038 960—980 860—900	1030 990 910 920 1000 950 1020 1090 830 630 925 930 980 1050	18,8 18,65 17,74 17,21 15,1 16,0 14,6 13,5 18,7 — — — — — — ————————————————————————
60 60	35	_	5 In 20 Ag	# 835—845	850	15,4
35	64	$\frac{1}{3}$	_	990—1010 973—1029	1040	12,5
35	62	3	9 In	975—1025	_	10.9

2 Iπ

975-1025

			19101	IMADENIC III II			
	Содержа	ние, % (по масс	е) прочие	_{Tsol} , °C	T _{lig} , °C	T _{II} . °C
68,4 65 64 70	26,6 15 33 30 36 15 60 21 18 20	5 20 34 82 60		3 Mn 34 Ni 40 Ni 31 Mn, 48Ni 75Pt 40Pt	807 805 1180 1150 1100 998 1237 1120 1080 1645 1200	810 900 1200 1200 1120 1031 1237 1120 1080 1695 1250	815 905 1220 1200 1120 1040 1250 1125 1095 1710 1260

Большинство припоев на основе Аи представляют собой двойные сплавы Аи-Си или Аи-Ni либо трех- и многокомпонентные сплавы на основе этих систем и имеют температуру плавления от 800 до 1000 °C. Применяются в электронике, авиационной и космической технике для пайки деталей из меди, никеля и их сплавов, углеродистой и жаропрочиой стали, молибдена, вольфрама и тантала (табл. 6.29) [3, 741, 742]. Паяные соединения отличаются высокой прочностью и стойкостью к окислению.

Тигоплавкие припои

Для пайки жаропрочных сталей, никелевых сплавов, бериллия, молибдена, циркония, вольфрама применяют припои на основе серебра, палладия, реже золота и платины (табл. 6.30).

Эксплуатационные характеристики паяных соединений при повышенных температурах зависят не только от состава припоя и паяемого материала, но определяются также диффузионными процессами в зоне пайки, способными усилить или ослабить паяное соединение.

6.8. Материалы для микроэлектроники

Мнкроэлектроника — отрасль науки и техники, изделия которой используются в самых различных областях народного хозяйства. Прогресс современной микроэлектроники неразрывно связан с прогрессом в получении и применении различных материалов, обладающих широким комплексом разнообразных свойств. Разработка новых изделий микроэлектроники стимулирует создание материалов с новыми свойствами, а также разработку новых технологических процессов, позволяющих формировать элементы микронных и субмикронных размеров с толщиной пленок и слоев от 10^{-2} до нескольких десятков микрометров.

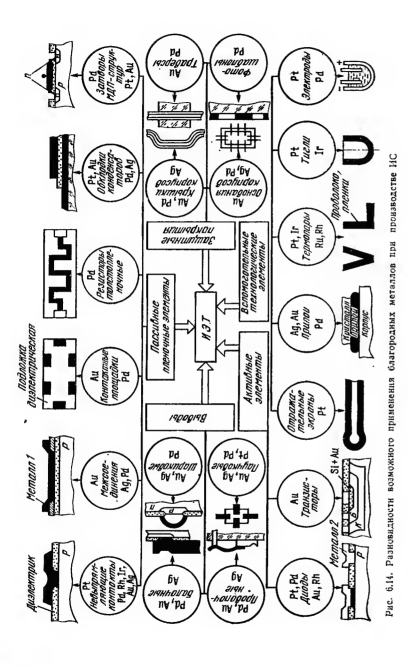
Разновидности элементов, выполняемых из благородных металлов и их сплавов

С непользованием благородных металлов в настоящее время серийно или в лабораторных условиях изготавливают различиые элементы интегральных схем (ИС) и полупроводниковых приборов, иначе изделий микроэлектроники (ИМЭ). Кроме того, при производстве ИМЭ используют и вспомогательные элементы. Условно их можио разделить на 5 групп (рис. 6.14).

Контакты класса металл—полупроводник в ИС можио разделить на три группы: выпрямляющие контакты (ВК) или контакты с барь-

20

78



ером Шоттки, невыпрямляющие контакты (НК) и пассивные контакты (ПК). ВК образуются, если $\phi_{\rm M} > \phi_{\rm пп}$ *п*-типа и если $\phi_{\rm N} < \phi_{\rm пп}$ *р*-типа, причем по концепции Шоттки высота барьера определяется только как разность абсолютных значений $\phi_{\rm M}$ и $\phi_{\rm пп}$. В реальных же контактах на высоту барьеров ВК оказывают влияние поверхностные состояния полупроводника, наличие в зоне контакта диэлектрической прослойки и силы зеркального изображения, которые определяют механизм прохождения тока через контакт: термоэлектронная эмиссия носителей над барьером, термополевая эмиссия, полевая эмиссия (туннелирование), рекомбинация носителей в области объемного заряда полупроводника или их сочетания.

Создание ВК связано с большими трудностями, прежде всего с выбором металла, подготовкой поверхностн полупроводника, выбором метода нанссения металлической пленки и обеспечением режимов формирования проводящего слоя (ПС) заданной протяженности и состава.

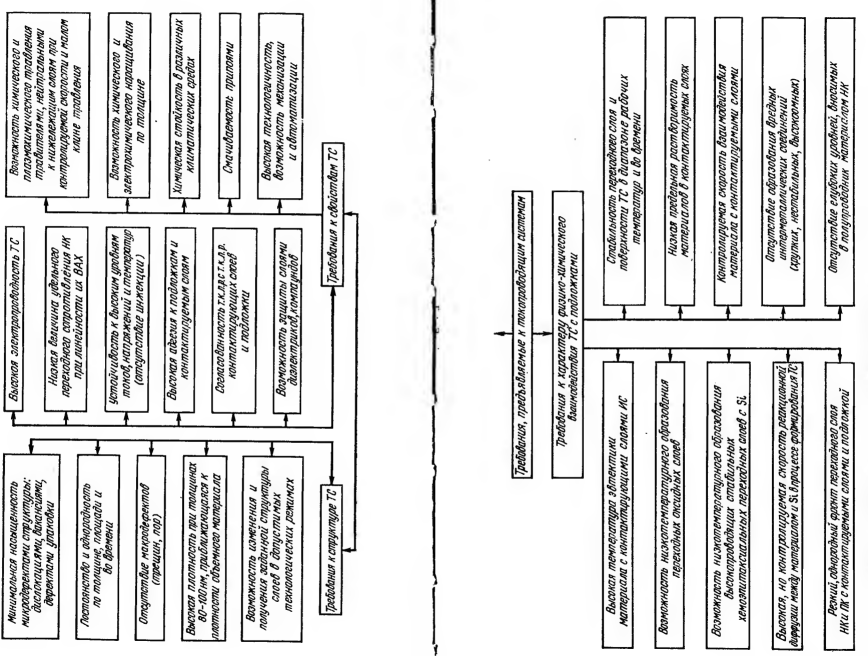
НК — элемент, состоящий из полупроводника (резистора, металла) и слоя металла (сплава, химического соединения) и обеспечивающий прохождение электрического тока без заметного падения напряжения, без эффектов выпрямления и накопления зарядов, а связь между током и напряжением на нем выражается линейным законом и не зависит от полярности приложенного напряжения в широком диапазоне уровней энергии и длительности протекающих токов. Как правило, НК образуется между металлом и полупроводником, если φм < φпπ n-типа, фм > φпπ p-типа. Необходимо, чтобы удельное переходное сопротивление НК лежало в пределах ~10-9—10-10 Ом⋅м². Низкоомные НК получают легированием приконтактных областей полупроводника примесями того же типа проводимости до концентрации 1⋅10²⁵—1⋅10²⁷ м⁻³, созданием большого числа рекомбинационных центров в приповерхностном слое полупроводника и подбором металлов с указанными выше соотношениями работ выхода для n- и p-областей.

Помимо ВК и НК, в ИС подавляющую часть площади (~80 %) занимают пассивиые контакты (ПК), образованные между нижним слоем пленочной токопроводящей системы (ТС) и слоем диэлектрика, толщина которого достаточно велика и обеспечивает исчезающе малое действие электрического поля на полупроводник. Электрический ток (кроме тока утечки) через эти контакты не проходит. В процессе эксплуатации ПК должны иметь высокое стабильное электрическое сопротивление, приближающееся по величине к сопротивлению диэлектрика, а также высокие характеристики надежности, определяемые адгезией токопроводящих систем к диэлектрику и характером физико-химического взаимодействия металла с диэлектриком в течение времени

эксплуатации и хранения [751].

По требованиям, предъявляемым к ИМЭ, для тонкопленочных элементов подходят легкоплавкие Al, In, (Al-Si), (Al-Cu), Al-Mg, тугоплавкие переходные Мо, W, Ti, (Ti-W) и другие металлы (сплавы), благородные тугоплавкие металлы, сплавы, твердые растворы и химические соединения на их основе; для НК и ВК—Pd, Pt, Ru, Rh, Ir, Os, (Pd-Ti), (Pd-V), образующие химические соединения с полупроводниками; для межсоединений — высокопроводящие Au, Ag, реже Pd; для резисторов — (Pd-W) и сплавы с химически активными, способными к окислению при невысоких температурах добавками; для конденсаторов и затворов МДП-структур (металл—диэлектрик—полупроводник) — высокопроводящие, не взаимодействующие с диэлектриками материалы Au Ap Pd

Благородные металлы находят применение при создании активных высокочастотных элементов ИС, таких как диоды Шоттки и транзисто-



444

системам и процессам металлизации 6.15. Требовання, предъявляемые к тонкопленочным токопроводящим Puc.

ры, при формировании которых в полупроводники вводят, иапример, атомы Au с большим радиусом захвата носителей заряда.

Требования, предъявляемые к тонкопленочным

токопроводящим системам и процессам металлизации

Необходимый комплекс свойств, которому должны удовлетворять материалы токопроводящих систем, в общем виде приведен на рис. 6.15. Особенности благородных металлов, определяющие

их применение в микроэлектронике.

Физико-химические основы выбора металлов

Особое место в производстве ИМЭ занимают благородные метадлы и их сплавы. Это определяется их свойствами: высокой коррозионной стойкостью в различных условиях изготовления и эксплуатации ИС, высокой прочностью при одновремениой пластичности, хорошей технологичностью при получении элементов в виде микрониых слоев, аномально высокой скоростью диффузии в полупроводники. Теплопроводность, электропроводность и работа выхода благородных металлов и сплавов имеют широкий диапазон значений, определяемый энергетическим состоянием электронов в кристаллической решетке и оцениваемый такими физическими параметрами, как иоиизационный потенциал, температура плавления, температура рекристаллизации, т. к. л. р., модуль упругости, временное сопротивление, энергия активации диффузии и самодиффузии, теплота сублимации и др. Переходные благородные металлы имеют более высокое электрическое сопротивление по сравнению, например, с Ан и Ад. Величину сопротивления благородных металлов возможно изменять путем введения легирующих добавок, что в свою очередь дает возможность управлять их физическими и химическими свойствами [786, 787].

Изменение температуры при изготовлении и эксплуатации элементов ИМЭ (1073—213 К) вызывает изменение термического коэффициента линейного расширения в широких пределах для ряда металлов. Особые трудности при выборе материалов токопроводящих систем с физической точки зрения связаны с получением материалов с заданным соотношением работ выхода полупроводиика различной степени легирования и металла. Исходя из этого, такие металлы, как Al, Au, Ag, Cu и др., должны образовывать НК с *п*-полупроводниками, а ме-

таллы Pd, Pt, Ni и др.—с р-полупроводниками.

•Однако экспериментальные результаты для большинства полупроводников как п-, так и р-типа не подтверждают эту простую модель, в которой не учитывается ряд факторов, проявляющихся в реальных структурах [790]. Кроме того, высота барьера от эксперимента к эксперименту изменяется. Таким образом, при выборе металлов необходимо, кроме работ выхода полупроводника и металла, учитывать состоянне поверхности (зеркальность) и свойства материалов в различных средах (газы, кислоты, щелочи, твердые тела при высоких температурах) как в процессе формирования соединений, так и в процессе эксплуатации ИМЭ (колебания температур в диапазоне 213-432 К, взаимодействие с остатками кислот, щелочей, морской туман, высокие уровни электрической энергии и др.). Кроме того, такие благородные металлы, как Pt, Pd, Ir, Rh, Ru, Os, в результате физико-химического взаимодействия с широко распространенными в микроэлектронике полупроводниками Ge и Si образуют стабильные в рабочем диапазоне температур химические соединения — германиды и силициды, обладающие в основном металлическим типом проводимости [785, 790]. Силициды и германиды также выполняют функции буферных слоев, препятствующих диффузии из вышележащих слоев и выводов, например, такнх металлов, как Au, Al. Применение Au и Ag обусловлено их высокой коррозионной стойкостью, теплопроводностью, иизким контактным со-

<i>лица 6.3</i> 1 (В ВидЕ	литера. тура	[816]	[748]	[816]	[748]	811]	[810]	[816] [816] [814]	1 8161	[010]
ОСНОВНЫЕ ПАРАМЕТРЫ ФОРМИРОВАНИЯ И СВОЙСТВА НЕКОТОРЫХ СИЛИЦИДОВ БЛАГОРОДНЫХ МЕТАЛЛОВ (В ВИДЕ ТОНКИХ ПЛЕНОК МЕТАЛЛОВ НА МОНОКРИСТАЛЛИЧЕСКОЙ SI-ПОДЛОЖКЕ)	Прочие свойства	Обладает свойствами металлов; $n_e = 4.10^{21} \text{ см}^{-3}$;	$\mu = 50 \text{ cm}^2 \text{ B}^{-1}\text{c}^{-1};$ $\rho = 3,7 \cdot 10^{-3} \text{ Om} \cdot \text{cm};$ $\phi_B = 0,73 \div 0,76 \text{ 3B};$ $\rho = 3,1 \cdot 10^{-5} \text{ Om} \cdot \text{cm};$	фв = 0,09 эБ Может быть получена им-	плантациен $\phi_B = 0.75 \div 0.83$ эВ;	$\phi_B = 0.75 \div 0.85 \text{ 9B}$; $\phi_B = 0.75 \div 0.85 \text{ 9B}$	фаза стабильна до T<	<1500 A φ _B = 0,69 3B —		
пицид Э)	Температура плавления, К	1603	1373	,	1373	1502	l	11		
ОСНОВНЫЕ ПАРАМЕТРЫ ФОРМИРОВАНИЯ И СВОЙСТВА НЕКОТОРЫХ СИЛИ ТОНКИХ ПЛЕНОК МЕТАЛЛОВ НА МОНОКРИСТАЛЛИЧЕСКОЙ SI-ПОДЛОЖКЕ)	Структура	Гекс. Fe ₂ P	Днффузион- ный	Метастабильная	фаза Тетрагон. СuAl ₂	Орторомб. МпР		—————————————————————————————————————	ентнрованно на подложке Si(100), (111)	
ия и свойсл окристалли	Механнзы роста сили- цидов	Диффузнон- ный	Днффузион- ный	I	Диффузнон-	ный Диффузион-	ный	111	İ	1
формирован лов на моно	Энергия ак- тивации рос- та, эВ	1,3—1,5	1,5	l	1,1—1,6	1,6	1,73—2,0	2,1 1,9	er	5
ПАРАМЕТРЫ SHOK МЕТАЛ.	Температ ура формирова - иия, К	770 373—973	>573	I	473—773	>973	1170—1200	650 770—1220 570—770	1970	0121
основные 1 тонких плі	Силицид	Pd ₄ Si Pd ₂ Si	PdSi	Pt ₂ Si ₃	Pt ₂ Si	PtSi	Rh ₃ Si ₂	RhSi IrSi ₁ ,75 IrSi	<u>.</u>	froing .

противлением, низким модулем нормальной упругости, хорошей смачиваемостью припоями, хорошей способностью к диффузиониой сварке, возможностью химического и электрохимического доращивания по толщине и рядом других свойств [748]. Свойства силицидов большинства благородных металлов, используемых в ИМЭ, приведены в табл. 6.31.

В связи с дефицитностью благородных металлов в последнее время иаметились тенденции сокращения объемов их использования в производстве ИМЭ за счет уменьшения толщины пленок, селективной металлизации, частичной или полной замены сплавами с меньшим содержанием благородных металлов или неблагородными металлами [804]. Токопроводящие системы

на основе благородных металлов

Токопроводящие системы в зависимости от функционального назначения ИМЭ изготавливают однослойными, многослойными и многоуровневыми. Каждый слой такой системы выполняет одну или несколько функций. Как правило, нижний слой обеспечивает высокую адгезию к участкам диэлектрика и полупроводника и образует контакт металл—полупроводник с заданными свойствами. В зависимости от природы металла и полупроводника возможно образование широкой гаммы контактиых слоев (рис. 6.16).

Другие слои выполняют фуикции барьеров между легкодиффундирующими материалами и обеспечивают высокую электропроводность, коррозионную стойкость и др. Разновидности токопроводящих систем с использованием благородных металлов и условия их формирования

приведены в табл. 6.32.

Продуктами физико-химического взаимодействия контактирующих материалов являются переходные слои, отличающиеся по составу и свойствам как от подложки, так и от исходной пленки. Структура, протяженность и концентрация примесей переходных слоев и характер их срастания с подложкой и исходной пленкой определяют свойства контактов, а следовательно, и ИМЭ. В современных полупроводниковых приборах и ИС, преобразующих значительные уровии электрической энергии, работающих на высоких частотах и имеющих тонкопленочные элементы микронных и субмкрониых размеров и повышенную надежность, вместо металлов А1, Аg, Аu, ие образующих с Si химических соединений, все чаще используют силицидообразующие материалы Pd, W, Mo, Ti, V, Pt, Zr, Ta, Nb и сплавы на их основе [783, 788, 789]. Защитные покрытия, выводы и вспомогательные элементы интегральных схем на основе благородных металлов

Для механического закрепления кристаллов интегральных схем (ИС) в корпусах и их коммутации с внешними цепями, необходимыми элементами являются выводы, припои, прокладки, пленочные покрытия. Их изготавливают из чистых благородных металлов, сплавов на их ос-

нове в виде тонких или толстых пленок.

Наибольшему числу требований для этой группы элементов отве-

чают Ац, Ад, Рф (табл. 6.33).

Ац применяется для защиты от коррозии корпусов ИС и полупроводниковых приборов; создания неразъемных и разъемных электрических контактов; обеспечения теплоотвода; подсоединения выводов пайкой, термокомпрессией или ультразвуковой сваркой; придания ИМЭ декоративного вида. Покрытия из Ац обладают высокой стойкостью в агрессивных средах, не тускнеют и сохраняют блеск, имеют пизкую т.э.д.с., твердость (780—980 МПа) и износостойкость. Однако при толщинах ~6—8 мкм плохо защищают основу корпуса от коррозии из-за пористости. Недостаточна надежиость коитактов Ац—АІ вследствие образования интерметаллических соединений (алюминидов) и растворения Ац в оловянно-свинцовых припоях.

токопроводящие

Токопроводящая снстема	Область примене- ния	Технология получения	Свойства пленок и систем	Литера- тура
	2	8	4	5
Ð.	пс, Ас	ПС, АС ТИ: 2373 К, нз W нагревате- $\phi_{\rm B} = 0.85 + 0.87$ эВ для Pt—n Si. $\phi_{\rm B} = 0.25$ эВ для Pt—n Si. $\phi_{\rm B} = 0.25$ эВ для Pt—p Si. лей. ИР из мншеней, ЭО. Осаж- $\rho_{\rm R} = 0.25$ эв для Pt—p Si. $\rho_{\rm R} = 0.25$ эв для Pt—n Si. $\rho_{\rm R} = 0.25$ эв для Pt—n Si. $\rho_{\rm R} = 0.25$ эв для Pt—n Si. $\rho_{\rm R} = 0.25$ эв для Pt—n Si. $\rho_{\rm R} = 0.25$ эв для Pt—n Si.	n Si ok = (0,35+	[743, 744, 780, 784, 786, 790]
	,	$v_{\rm H} \approx 10^{-8} + 10^{-9} \text{ M/C}. T_{\rm II} = 498 \div +673 \text{ K}, p = 10^{-3} \text{ Hz}, \text{ otxer B} + \frac{1}{12}, \text{ Baxyywe}$	$+0.45$) $MKOM cM^2$ $AJR P SI(N_8)=2.X$ $\times 10^{20} \div 1,05 \cdot 10^{21}$ cM^{-3} , $\rho_{Pl} = 13$ $MKOM \cdot cM$ $M = 0.75 \div 0.95$ $cM = 0.95$ $cM = 0.95$	[747]
$\mathrm{Pt}_{2}\mathrm{Si}$		101: $a_{\rm pt} \approx 0.5 \pm 0.03$ MKM; O lipth $a_{\rm ps} = 0.75 \pm 0.03$ 3D $T = 523 \pm 723$ K $E_{\rm pt} \approx 1.5 \pm 0.1$ 9B	$\psi_{n} = 0.75 + 0.03 \text{ Jb.}$ $A_{13} = 1.5 + 0.1 \text{ JB.}$ $E_{pt_{2}S1} = 1.5 + 0.1 \text{ JB.}$	
ptSi	Ħ	TM: $d \text{ D}_1 \approx 50 \text{ IM}$; O $n \text{ D}_2 T = 623 \div 1073 \text{ K}$, $\tau = 3 \cdot 10^2 - 54 \cdot 10^3 \text{ C}$	$q_{\text{n}} = 0.84 \pm 0.01 \text{ 3B}$ Also PtSi — n Si $E_{\text{PtSl}} = 1.5 \div 0.1 \text{ 3B}$	[/44]
Pt	лп в Si	Диффузионное насыщение при 1073—1523 К	РІ создаєт в Si три акцепториих уровия: $E_e - (0.21 \pm 0.02)$ эВ, $E_v + (0.38 \pm 0.03)$ эВ, $E_{w+} + (0.32 \pm 0.02)$ зВ и один донорный $E_v +$	[022]
A			$+(0.27\pm0.03)$ 3B. $\mu_e \approx 950 (T/300)^{-2}$, $\mu_n \approx$	

табл	2	[792]	[753]	; [749]	[746]	[745]	_	[792]	[793]	[792, 795]	[752]	[743, 377*1,3 780,783 790]	[758]
Продолжение	4.	$\phi_{\rm r} = 0.85 \pm 0.03 \ { m 3B}$	Высокостабильная система	PtSi—Si — надежный НК; Ti—АДС к SiO ₂ ; Au—AC; Pt—БС между Au н Ti(Ta)	РtSi—Si — надежный НК. Мо(W) — АДС к SiO ₂ . При нагреве TC>1073 К пронсходит образование WSi ₂ , возинкают повышенные механические напряжения	РtSi—Si — надежный няэкоомный НК. Мо—АДС к SiO ₂ . Аи—5Pt—АДС к PtSi. Au—ПС, АС			зия к St, SiO ₂ , Pt — ПС, АС, Ti—AДС к Si н SiO ₂ , HК. Pt—БС между Au н Ti. Au—ПС	Ni(Pt, Ti, Mo) — АДС к SiO ₂ н Si, с ннз- ким рк. Ап—ПС, АС	Ni, Pt—HK к Si; Ti — АДС к SiO2; W—БС между Ti и Al; Al—ПС	Рd—ПТ. рк растет от 14,6.10-4 до 146X X10-4 Ом.см ² . р _{S1} — от 4.10-4 до 1,98 Ом.см. Рd нмеет ннэкую адгезию к SiO ₂ н склонность к растворенню H ₂	Введение Рd в n Si уменьшает N_e , а в p Si увеличивает N_p . Pd вносит два акцепторных уровня: $\Delta E_1 = \Delta E_e - 0.18 \pm 0.02$ эВ и $\Delta E_2 = E_v + 0.34 \pm 0.01$ эВ. После термообработки при 373 ÷ 1473 K одновременно с уровнем $E_v = 0.34$ появляется уровень $E_v =$
,		XO: n Si обрабатывается в растворе HF + HCl + PtClt; PtSi образуется при T≫Tюм	ЭО: Рt отжнг полученного силицида Рt, ЭЛИ Мо, p=1,3X X10-5 Па, vn=1.10-9 м/c, Гл=873 К	ТИ: Pt ₁ , Ti(Ta), $\hat{\mathbf{p}}$ t ₂ , $d_{\mathbf{pt_4}}$ = = 10 нм, $d_{\mathbf{pt_2}}$ = 500 им. ЭО: Au, $d_{\mathbf{Au}}$ = 12 мкм. 0 при T =673 + 1073 K	ЭЛИ: Pt, Mo(W), Au(Al). ЭО: Au, Ag,0 прн 7 = 623 + 873 К	MP: Pt, $d_{Pt} = 25 + 50 \text{ HM}$, $T_n = 523 \text{ K}$, 0 upu 973 K. MP: Mo, $d_{Mo} = 25 \text{ HM}$, $Au - Pt$. TM: Au , $d_{Au} = 650 \text{ HM}$		TU: Ti, Zr, V, Nb, Th, Mo, W, Ni и т. д. ТИ или ЭО Pt.	О при $T = 573 \div 1073$ К TH: TI, Pt, Au или TH: Ti, Pt и ЭО Au, $d_{Ti} = 100$ им, $d_{pt} \approx 150$ нм, $d_{A} = 100 \div 1200$ им	TIX: Ni, Pf, Mo, Au, $d_{\text{N1} \text{ (Pt, Mo, Au)}} = 100 \div \\ +200 \text{ HM.} 30: Au, d_{\text{Au}} = \\ =4200 \text{ HM}$	IAP: Ni, $v_{H} = 3,3 \cdot 10^{-10}$ M/c; Pt, $v_{H} = 5 \cdot 10^{-10}$ M/c, $d_{Ni-Dt} = (15) \cdot 10^{-8}$ M. OB cpc. No may $T = 748$ K. $\tau = 1.2 \cdot 10^{3}$ c.	ТИ: резистивное испарение из ω -проволочных испарителей, фольги, покрытой $A_1 O_3$, ТіВ $_2$ или (ТіСт) B_2 , $v_{\rm H} = 1 + 10$ им. $p = 1 + 10^{-2}$ Па. ИР: Рd, $p \approx 1 - 1 \cdot 10^{-2}$ Па. $V_{\rm H} = 0,1$ 2 нм/с. ЭЛИ: $p \approx 5 \cdot 10^{-4}$ 2 нм/с. ЭЛИ: $p \approx 5 \cdot 10^{-4}$ $\sim 5 \cdot 10^{-4}$.	ыное насыщение при 13 К
2	, 	ВК с БШ	HK	НК, ПС, · БВ	нк, пс	HK		HK,IIC	ПС, БВ, OB	90	HK	нк, пс, Ас	ЛПвSi
50		PISI	PtMo	PtSi—Ti (Ta) — Pt—Au	PtSi—Mo (W)— Au (Al, Ag)	PtSi—Mo (Au— 5Pt) —Au		Ti(Zr, V, Nb, Ta, Hí, Mo, W, Th,	NI)—Pt Ti—Pt—Au	Ni (Pt, Ti, Mo)—Au	Ni-Pt-Ti-W-Al	Pd	Pd

29*

<i>ra6a.</i> 6.32	[754, 755, 781, 782, 787, 788]	[377, 794]	[377]	e van conjust	≓ *	31 *	[757]	[759]	**	[759, 781]	*1	[778]
Продолжение 4		$\begin{array}{llllllllllllllllllllllllllllllllllll$	(Pd—In) — высокая износостойкость (в 14 раз выше, чем у Al), АДС, хорошая смачиваемость припоями, малое рк		Сослинение Сг с Pd—Si—HK, Сг—Pd—AДС к SiO ₂ и Si. Ag, Au—ПС, AC	Sn(Pd ₁)Si-HK, Pd актнвирует повсрх- ность, ПС, АС	Pd ₂ Si—Si—HK, Ті и W—БС между Pd ₂ Si и Аі, препятствует образованню интерме-	таминдов типа годув. То стаонней до ото до Образование PdSi начиналось при облучении иоиами Xe+ на границе Pd $_2$ si. Отжиг при 570+670 К приводит к росту слоя PdSi. ρ pbs; \approx 18 мкОм·см	Ст—АДС к SiO ₂ , R (ст—ра) = 0,2 Ом/квад- рат. Дорашивание диян Ар получают	Сги V—AДС к Si и SiO ₂ , All стабилизиру- сги V—AДС к Si и SiO ₂ , All стабилизиру- и областает фотолитографию. Аu—ПС, Ni разделяет Au н Al, Pd разделяет Ni и Al	лидов Ti(Cr)—АДС к Si н SiO ₂ , Pd—НК и БС между Ti и Au. Au—ПС. AC	(рd—W)—Si— НК с линейнымн ВАХ. Слои силицидов Рd н W—БС
ç	ТИ: Рd, d _{Pd} =50 нм. О при T = 473 + 973 К. ТИ: Al(Au, Pt, Pd, Ni, Ag, Cu). ЭО или XO: Au, Pt, Pd, Cu, Ni, Ag. ИР: Pd ₂ Si	ГИ: сплав Ра—V из W тиглей с покрытием из (ТіСг)В ₂ . ЭЛИ, ИПР мишеней. ТИ: Al(Pd)	ИР: сплава Рd—In в среде Ar, $p=(1,5+2)\cdot 10^{-2}$ Па, $v_{\pi}=3$ нм/с, $T_{\pi} < 263$ К		TM: Cr, $d_{Cr} = (3+5) \cdot 10^{-8}$ M, $T_{\pi} = 373 + 473$ K, Pd, $d_{Pd} = (0.5 + 1) \cdot 10^{-6}$ M. $30: Ag, Au$.	O при $T = 623 \text{K}$, $\tau = 1.8 \cdot 10^3 \text{ c}$ 30: Sn на поверхность Si— SiO ₂ , Pd ₁ ; удаление Sn и Pd с SiO ₂ . 30: Ni на структуру (Su—Pd), O при $T = 1023 \text{K}$, $\tau = 240 \text{c}$ в сухом N ₃ .	ЭО: Рd ₂ , Ag, Rh TИ: Рd, Ti, W, Al, O при <i>T</i> = =573÷673 K	ЭЛИ: Pd на (100) р Si (f _{Si} = 10 Oм·см). О при $T = 523$ K, $\tau = 1.8 \cdot 10^8$ с для образования Pd _S SI: Миллантация иново Xe+	TH: Cr n Pd, d(clpd)=0,15+ +2,0 mkm	ТИ: Сг, V, Al, Рd, Ni, Au	TM: Ti (Cr), Pd, Au, $T=673 \text{ K}$, $r=1.8 \cdot 10^3 \text{ c}$	ИР; сплав Рd—W, О при T= =573 K, т=5,4·10³ с
2	HK, 11C, BK c bШ	ПС	HK		1110	ПС	110	НĶ	ПС	110	ПС	HK
452	Pd ₂ Si — Al(Au, Pt, Pd, Ni, Ag. Cu)	(Pd-V)-Al(Pd)	(hd—ln)	•	Cr(Ti)—Pd— Ag—Au	Sn—Pd ₁ —Ni— Pd ₂ (Ag, Rh)	Pd ₂ Si—Ti—W—Al	PdSi	(Cr—Pd)	Cr-V-Al-Pd Ni-Au	Ti (Cr)—Pd—Au	(M—Pd)

			Продолжение	табл. 6.32
1	7	, 8	4	າວ
SO	ВК с	ЭЛИ: Оs, $v_{\rm B}$ =2 нм/с, p ==1·10-4 Па· $d_{\rm Os}$ =200 нм. T ==473 К	Пленки Оs на n Si с орнентацией (111) и (100), $\rho_{S1} = 0,1 + 20$ Ом.см нмеют $\phi_{P} = -0,799 + 0,841$ эВ. ϕ_{P} не завнсит от кристаллографической ориентацин Si и незначительно увеличивается с увеличением удельного сопротивления Si. Оs — ннякая адгезия к SiO ₂	[792]
Силнинд Os	ВК с ВШ	XO: Оs на Si осаждается в HF с добавлением НСI и ОsCI4. Снлнцид Оs образуется при Т≥Ткомн	Фазовый состав пленкн снлицнда Оs не оп- ределеи	
Ru	ВК с БШ	ЭЛИ: Ru, $v_{\rm H}$ =2 им/с, p <1 \times 10-4 Па, $d_{\rm Ru}$ =25 им	Пленкн Ru на n Si с ориентацней (111) н (100) с $\rho=0.1+20$ Ом·см ($N_D=9\cdot10^{16}\div\div2.3\cdot10^{14}$ см ⁻³) имеют $\phi_B=0.813\div0.866$ эВ на n Si с орнентацней (111) и $\phi_B=796\div0.867$ эВ на n Si с орнентацией (100). Пленки Ru имеют няжую адгезно к SiO ₂ , трудно травятся	[160]
Ru	ЛП в Si	Диффузнонное насыщение при 1273÷1553 К	Примесь Rи в Si образует акцепторный уровеиь $E_c = 0.24 \pm 0.01$ эВ н донориый	
Rh	IIC, AC, BK c BIII	ТИ: $T \approx 2303$ К, нз W спиралн, тигли ThO ₂ , ZdO ₂ , сублимация Rh ленты. $v_{\rm B} = 0,1+5,0$ нм/с. ЭЛИ: $0,1+10$ им/с, $p=10^{-4} \div 10^{-2}$ Па	уровень $E_c = 0.45 \pm 0.02$ эВ Rh — n Si с орнентациями (111), (100) и $\rho_{S1} \approx 2 + 50$ Ом·см имеют $\phi_{\rm B} \approx 780 + 0.847$ эВ; $\rho_{\rm Rh} = 4.9$ мкОм·см. Пленки Rh трудно травятся, инэкая адгезня Rh к SiO ₂	[743, 761, 762]
i i				
Rh	JTU 11 Si	Диффузнонное насыщение при 1273÷1523К	Донориый уровень Rh лежнт на $0,3\pm\pm0,03$ зВ, а акцепторный— на $0,55\pm\pm0,03$ зВ ниже дна зоны проводнмостн. $D_{\rm Rh}$ в Si прн 1273 ± 1523 K составляет	[763]
l{hSi	BK c	ТИ: Rh, d _{Rh} =225 им. О прн	$Rh = 10^{-6} \text{ cm}^2 \cdot \text{c}^{-1}$ $Rh = 10^{-6} \text{ c}$ opper taure (111) the ct $\phi_B = 10^{-6}$	[762]
RhSi	BK c	7=2/3 К, τ=1,2·10° с ЭЛИ: Rh, d _{Rh} =300 им. О при 7=550+783 К	=0,70 \pm 0,01 3B Rh- n Si uweer $q_{\rm b}$ =0,78 \pm 0,03 3B, a Rh ₃ Si ₄ - n Si- $q_{\rm b}$ =0,74 \pm 0,02 3B (для $\rho_{\rm SI}$ =50 Om \times	[192]
t{h₃Si₄	BK c BIII	ЭЛИ: Rh, $d_{Rh} = 300$ нм, O при $T = 1178 \div 1191$ К	'Rhsi ='0 exp(<i>E\RI)E</i> Rhsi = 1,8/±0,14 эВ RhзSi4 устойчнв до 1309 К	[761]
Ti(Zr, Nb, Ta, V)— Rh(Ag, Au, Pt, Ni,		I TI (T. I. I. I. I. I. I. I. I. I. I. I. I. I.	Ті, Zr, Nb, Та, V—АДС к SiO ₂ с ннэкнм р _к	[792]
PCu) Ir	ПС	X	Ir—AC, устойчив к окнеслению при повы- шениых Т. Невысокая адгезня Іг к SiO ₂ ,	[764]
IrSi	ВК с БШ	3JIM: Ir, $v_{\rm H}$ = 2 nM/c, p = 1X × 10 ⁻⁶ IIa, $d_{\rm Ir}$ = 200 HM. O upn r = 2.7 r = 0.1 100.	трудно приварналь ди выводы IrSi—Si—Фв=0,93±0,03 эВ. Теплота об- разования IrSi∼69 кДж/моль. Фактор ие- идеальности ВАХ n=1.02+1.03	[764]
Ir ₂ Si ₃	ВК с БШ	$I = 575 \text{ K}, \ U = 2.1 \cdot 10^{\circ} \text{ C}$ $\Im IM: \text{Ir}, v_H = 2 \text{HM/c}, p = 1 \cdot 10^{\circ} \text{Ha}, d_{\text{Ir}} = 200 \text{HM}, T = 775 V = -5 10^{\circ} \text{ K}$	$\Gamma_2 S_{13} - S_1 - \varphi_n \approx 0.85$ эВ. Фактор нендеальности ВАХ $n=1,03+1,21$ на nS_1 с орнентацией (111) н (100) н $\rho_{S_1}=10$ Ом см	[292]
${ m IrSi}_3$	BK c BIII	I = I + I + I + I + I + I + I + I + I +	IrSi ₃ —Si (ρ_{Si} = 10 Ow·cm) — $\phi_{\rm B}$ = 0,91++0,94 3B, параметры решеткн IrSi ₃ : a = 0,426, c = 0,643 нм, c/a = 1,51,	[765]
Ag	пс, ас	ТИ: $T_{ucu} = 1903$ К, испарители из W, Mo, C ИР, ЭО: $v_u = 1,5+15$ им/с, $T = 373 \div 673$ К	структура гексагональная $Ag_{-\Pi}C_{c}$ инжая адгезия к Si н SiO ₂ . В Ag_{-S} не образуются химнческие соединения. $D\approx5.0\cdot10^{-7}-5.0\cdot10^{-6}$ см²с-1 прн 1273 + 1553 К	[743, 792*³]

ى	[792] ** [768]	[792] ** [793]		[767] [743, 759, 769, 774, 779]	[770]	[773]	[775]	[793]	[793]
4		мSi, ремлительный полименты полименты полименты полименты об между Ag и Si V—БС между Ag и Si Si—(Мо—5—50 % Ni)—НК за счет образа зания силнцида Ni прн вжиганни. Ag—П Si—(Ni—Cr) обеспечивает НК, (Ni—Cr-Ag) увелнчивает адгезию Ag, Ag—ПС и A		Ті и Сг—АДС, Ад—БС между Ті н Сг Аи—ПС, АС, обеспечнвает процессы сбор- ки. $\rho_{Au} = 2.44$ мкОм·см, ТКЛР = $14 \times$ $\times 10^{-6}$ град $^{-1}$. Аи—Sі: $\phi_B^n = 0.34$ эВ н $\phi_B^n =$ = 0.81 эВ. Пленкн Аи нмеют нняжую адге- зию к Sі и SіО ₂ , образуют ннтерметалличе- скне соединення Аи ₂ Al, AuAl, Au ₅ Al ₂ , Au ₄ Al	Ац—активная примесь в Si, виосит два до- кализованных энергетических уровня 0,35 и 0,54 эВ. $Z_1 = 3 \cdot 10^{-7}$ см²-с $^{-1}$ при $T =$ = $1175 \div 1373$ K, $Z_2 = 1.94 \cdot 10^{-7}$ ехр \times $\times (-E_2/KT)$ см²-с $^{-1}$, где $E_2 = 0,61$ эВ при T = 1173 + 1473 K. Au в Si уменьшает время	Ст—АДС к Si н SiO ₂ , Au—ПС, АС. При термообработке ($T \approx 520$ К) происходнт взаимиая днффузня Сг н Au	Та—АДС к Si н SiO2, Pt—БС между Au и Si, Au—ПС, АС. ТС стабилен до 773 К	Ац ооразует НК прн образовання эвтекти- ки с Si, слой Al—Aдс к SiO ₂ , Au ₂ —ПС и облегает пайку припоямн Au—Sn или Au—Sb	Та ₁ —БС между Ац н Si, ПС. Та₂ препятствует электромиграции н коррознн. ТС в ы -держивает ј≈5·10 ⁸ A/см²
. 3	ЭЛИ или ИР: Ті(Z_{Γ} , Nb , Ta , Mo , Th , W , V), $d_{Mt} = 25$ ни. TM и ЭО: Ag , $d_{Ag} \approx 1$ мкм. O nph $T > 473$ K, но $hawe$ T_{abr} TM : Al , Ag , Cr , $T_{r} = 428$ K, $d_{Al} = 20$ нм, $d_{Ag} = 300$ нм, $d_{Cr} = 150$ нм. $d_{Ag} = 300$ нм, $d_{Cr} = 150$ нм. $d_{Ag} = 300$ ги. $d_{Cr} = 150$ нм. $d_{Ag} = 300$ ги. $d_{Cr} = 150$ нм. $d_{Ag} = 300$ ги. $d_{Ag} $	$T = 923 \text{ K}, \tau = 30 \text{ c}$ $TH: V Ag, \rho \simeq 1 \cdot 10^{-3} \text{ Ha},$ $T_{11} = 573 \text{ K}$ $X = 520 \text{ Ha}$ $X = 250 \text{ Ha}$ $X = 250 \text{ Ha}$ $X = 250 \text{ Ha}$ $X = 250 \text{ Ha}$ $X = 250 \text{ Ha}$ $X = 250 \text{ Ha}$ $X = 250 \text{ Ha}$ $X = 250 \text{ Ha}$ $X = 250 \text{ Ha}$ $X = 250 \text{ Ha}$ $X = 200 \text{ c}$ $X = 20$			Диффузионное насыщение при 1173÷1473 К	Сг, Аи; d_{Cr} = 4 ! 25 + 230 им	<i>HP</i> : Pt, Ta, Au; d_{Pt} =20,0÷ +30,0 HM, d_{Ta} =100 HM, d_{Au} ≈ ≥1,0 MKM	$+600 \text{ HM}, T_{\text{H}} > 633 \text{ K}, d_{\text{A}_{\text{H}}} = 200 \div 480 \text{ HM}, T_{\text{H}} > 633 \text{ K}, d_{\text{A}_{\text{H}}} = 50 \div 300 \text{ HM}, T_{\text{H}} = 573 \text{ K}, d_{\text{A}_{\text{H}}} = 200 \div 600 \text{ HM}$	$^{\prime}_{A_{\rm H}}$: 1a, Au, Ta ₂ ; $^{\prime}_{A_{\rm B}}$ >20 ям, $^{\prime}_{A_{\rm H}}$ =200÷300 ям
2	ПС НК ВК с БШ НК к п GaAs p(n) GaSb НК к Si		_		JIII B SI	2	H HK	É	2
1	Ti(Zr, Nb, Ta, Mo, Tb, W, V)—Ag Al—Cr—Ag—Cr стекло—Cr—Ni (0,1—0,5) % Ag— (0,1—0,4) % SiMo In—Ag Sn—Ag Sn—Ag	V—Ag Fe—Ag(Au, Al, Ni, Pt) (Mo—5—50 % Ni)—Ag (NiCr) — (Ni— Cr—Ag)—Ag	•	Ti—Ag—Cr Au	V	CI—All D†	Au ₁ —Al—Au ₂	Ta ₁ (Mo)—Au—	Ta ₂ (Mo)

Taba. 6.32	ဖ	[792]	[772]	[793]	[793]	
Прооолжение табл. 6.32	4	РtSi—Si—HK, Мо—БС между Ан и Si, (Ан—5 % Рt) — АДС к Мо, АДС, ПС, АС обеспечивает подсоединение выводов	Ni(Mo, W, Zr, Ti, Ta)—АДС к Si и SiO ₂ , НК к Si за счет силниндов. Au—ПС, AC.	Мо—ВК, Сг—АС к Мо, Аш—ПС, АС	Слой силицида Ni обеспечнвает НК, Аu— ПС, АС, возможность подсоединения вы- водов	
	ຸ	ТИ: Pt; $d{\text{Pt}} = 25 \div 50$ нм. О при $T = 973$ К. ИПР: Мо, $d_{\text{Mo}} = 250$ нм; ИПР: $(Au - 5pt)$, $d_{(Au - pt)} = 50$ нм. ТИ: $(Au - 5pt)$, $5pt$), Au ; $d_{Au} = 0.65$ мкм	ТИ: Ni(Mo, W, Zr, Ti, Ta), Au илн ЭО: Au. О при $T=673 \div$ +1073 K	ТИ: Мо, сплав Аш—Сг (Сг—3——10 %); $d_{\mathrm{Mo}} = 300$ нм, $d_{\mathrm{(Au-Cr)}} = 500$ нм	<i>IIP</i> : (Mo—5—50 % Ni). O npu $T = 923 + 973 \text{ K}$, $\tau = 300 \text{ c}$. TM, $90 : \text{Au}$	
	2	HK	HK	ВК с БШ	HK	•
	1	PtSi—Mo (Au— 5Pt) — Au	Ni (Mo, W, Zr, Ti, Ta) — Au	Mo—(Au—Cr)	(Mo—5—50 % Ni) —Au	
4	58					

[769]	[795]	[771]	[777]	[177]
Гі— адгезия к Si и SiO2 и низкое рк, Pt— БС между Au и Ti, Au—БВ	Ті— алгезия к Si и SiO2, низкое рк, Pt—БС между Au и Ti, Au — шарнковый вывод	Сплав Ап—Sb обеспечивает НК с Si. Co- держит 0,1—1 % (по массе) Sb	Прн выжнгании образуется НК с n GaAs $(N_D>10^{14}~{ m cm}^{-3}),~ ho_R\approx 10^{-4}~{ m Om}\cdot{ m cm}^2$	ЭО: Аи и Zn. О при $T=748\mathrm{K}$, При вжигании Au—Zu образует HK с pInP $\tau=15\mathrm{c}$
TV: Ti, Pt, $d_{Tl} = d_{Pt} = 50 + +100$ HM. 30 : Au; $d_{Au} = 10 + 15$ MKM	TH: Ti H Pt; $d_{TI} = 100$ HM, $d_{Pt} = 150$ HM. 30 : Au; $d_{Au} = 12 \div 13$ MKM	ВН сплава Аu—Sb. О при <i>T></i> >633 К	ВН: сплава Ац—Ge—Ni, соот- ношение 88: 12: 5 % (по мас- се); d=500 нм, T_n =523 K, O прн T =723 K, τ =300 с	30: Au n Zn. O πpn T=748 K, τ=15 c
ПС, БВ	OB	НК	HK c n GaAs	HK c p InP
Ti—Pt—Au	Ti—P t—Au	(Au—Sb)	(Au—Ge—NI)	Au—Zπ

ţ

:

^{**} Ilar. № 3290127 (CIIIA) 1966; ** Ilar. № 3415679 (CIIIA), 1968; ** Ilar. № 3365628 (CIIIA), 1968; ** Ilar. № 3290565 (CIIIA), 1966;

ЗАЩИТНЫЕ ПОКРЫТИЯ, ВЫВОДЫ И ВСПОМОГАТЕЛЬНЫЕ ЭЛЕМЕНТЫ НА ОСНОВЕ БЛАГОРОДНЫХ МЕТАЛЛОВ условные обозначения те же, что в табл. 6.32

н ондоно уу	Область примения	Технология формирования элемента	Свойства	Лите-
1491	Constant upwareness			nd Cand
1	2	က	4	2
Пористый Мо, W, Ст, пропи- таниый Ац, Аg, ПСр—72	Компенсирующая трокладка между кристаллом и корпусом	Спекание порошков Мо, W, Сг при $T \sim 1673$ К. Заполнение пор прокладки припоем, включающим Au, Cu, Ag. Прокладки из Мо или W предварительно металлизиру- гот Au	Прокладка имеет т.к.л.р., близ- кий к т.к.л.р. Si; $d=0,8+1,2$ мм. Уменьшает напряжения в крис- талле и повышает долговечность соединений. Пористость 10—30 %, модуль упругости ~ 98000 МПа	[795]
Перфорирован- ный Мо, про- питанный Рь— Аg	То же	Перфорирование Мо прокладки. Заполнение отверстий припоем Pb—Ag	. d_{Mo} =0,05+0,2 мм; диаметр отверстий 0,2+0,8 мм. Увеличивает толцину паяного шва, повышает устойчивость к многократному циклическому изменению гемператур	[795]
Au—Ge, Au—Si	Посадка кристалла на корпус	Прокладка припоя помещается между кристаллом и корпусом. Нагрев до $673+723$ К. Воздействие ультразвука частогой 59 кГц, $\tau=1,3\pm0,16$ с, $p=0,4$ МПа	Высокая надежность контакта. $\rho_{R} = (1,4+1,5) \cdot 10^{-7} - (8,0+8,3) \times \times 10^{-8}$ Ом·м². При легировании фосфором $\rho_{R} = 5 \cdot 10^{-8}$ Ом·м². Легирование сурьмой $\sim 0.1\%$ (по массе) дает $\rho_{R} = 3 \cdot 10^{-8}$ Ом·м²	[962]
—Ag — — органи• ое связую-	Толстопленочные резисторы, $d = 20 \div + 50$ мкм	Нанесение резистивиой пасты на подложку. Вжигание. Лазерная подгонка	$R = 33 \text{ OM} + 1 \text{ MOM}; \Delta R = \pm 2 + 5 \%;$ $p_{\text{Row}} = 0,3 + 0,5 \text{ BT Ha pesucrop};$ $TKC = 200 \cdot 10^{-6} \text{ rpag}^{-1}$	[797]
•	,			
	Выводы проволочные	ЭО наносят слой Au с $d=0,8+$ С $=1,6$ мкм. Термокомпрессия Au проволоки диаметром 30—60 мкм ири 573+773 К или ультразвуковая сварка при частоте 50 кГи, $p=0,35$ МПа, $\tau=1$ с, $T=473+$ ±673 К	При нспытании на отрыв усилие составляет 0,09+0,11 Н для Ац— Ац н 0,15—0,16 Н для Ац—А. Когезионная прочность Ац—Ац 0,30 Н	[196]
	OB	Цианистый шелочной электролит: $2-3$ г/л Au; $10-50$ г/л цианит стого калия; $30-50$ г/л цианит кислого калия. $D_n=0,13$ + 0 1,14 A/ 1 2, $D_A=0,2$ A/ 1 2, $D_A=0,3$ 3 + 443 K	Получают эластичные матовые покрытия высокой чистоты. Электролит обладает высокой рассе <u>и</u> -вающей способиостью, токсичей, используются растворимые аподы	[798]
-	Корпуса ИМЭ	Цитратный электролит: 1—3 г/л дицианозурата калия (в пересчете на металл); 90÷ +110 г/л лимоннокислого калия; 90+110 г/л лимонной кислоты; рН=3,4÷4,5; 7=313÷+323 К; D _k =1,0 A/дм²; анолы платиновые	Плотные низкопористые покрытня на корпусах ИС. Электролит не содержит токсичных веществ	[462]
	Локальное золочение корпусов ИМЭ для посадки кристалия	Фосфатный электролит: 1—100 г/л дицианоаурата калия (в перссиете на металл); $5-$ 500 г/л вторичного фосфата аммония; $5-$ 500 г/л вторичного фосфата $2-$ 500 г/л вторичного $2-$ 500 г	Низкая пористость, малое контакт- ное сопротивление, невысокая твердость. Применяется для ло- кального золочения	[662]

25	[798]	[800]	[801]		[802]	[803]	1	1
4	Мелкокристаллические покрытия, обладающие повышенной твер- достью и отражающей способно- стыо	Блестящее покрытие, имеет хоро- шую адгезию с основой, твер- дость составляст 1170 МПа	Плотные коррозионностойкие по- крытия		Электролит очень токсичен, Низ- кое контактиое сопротивление, хорошая равномерность покрытия	Электролит не токснчеи, обладает высокой рассеивающей способно-	Беспористые полублестящие по- крытия с твердостью 2150— 2450 МПа	Коррозионностойкие блестящие покрытия с твердостью 3230—3330 МПа. Электролит отличается высокой стабильностью
60	Железистосинсродистый электролит: 2,65 г/л хлорного золота; 15 г/л железистосинеродистого калия; 15 г/л углекислого натрия; T ===300+307 K, $D_{\rm k}$ ~0,1 A/дм²	Этилендиаминовый электролит: $3-5$ г/л золота (в виде сульфитного комплекса); $30-90$ мл/л этилендиамина (20 %-ный раствор); 10 г/л сернокислого аммония; $D_{\kappa}=0.8$ А/дм², $D_{\alpha}=0.5$ А/дм², $T=3.13$ К. Скорость вращения катода 0.7 об/с	Иммерснонное серебрение: 15—17 г/л серебра; 40—50 г/л железнстосинеродистого калия; 45—55 г/л роданистого калия; 4—6 г/л тиосульфага натрия	BD-3-	Цианистый электролит: 20—30 г/л азотнокислого серебра; 20—40 г/л цианистого калия; 20—30 г/л углекислого калия; T=291+303 К; D _к ==0,3+1,5 A/дм²	关号	35 —45 г/л тетрааминохлорида палладия; 18 —25 г/л хлористого каммония; 0.1 — 0.15 г/л маленнового аммония; 5 — 10 г/л гадроокиси аммония (своб.); pH = $8,5$ + $+9,5$; T = 291 + 298 K; D_n = 2 + 3 A /дм²	30—40 г/л хлористого палладия; 20—40 г/л сернокислого аммония; 80—150 г/л карбамида; 0,3—0,8 г/л сахарина; 0,02—0,03 г/л а, α'-дипиридила
2	ТС, корпуса ИМЭ	Корпуса ИС, ТС	Тонкопленочиме ИС	•	Электрические разъ- емные контакты, от- ражающие рефлекто- ры	Корпуса ИМЭ, устройства СВЧ-диапа-	Электрические кон- такты, ТС	Корпуса ИМЭ
-		Au	Ag		Ag	Ag	Рd	Pd

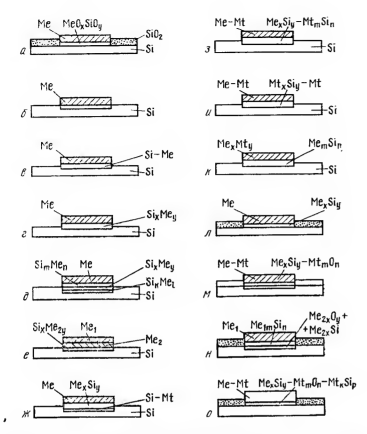


Рис. 6.16. Возможные варианты структур контактов Me—Si (Me и Mt — разпородные металлы):

a — между металлом (Me) и Si имеется прослойка диэлектрика; δ — Me пе взаимодействует с Si; e — Me образует твердый раствор с Si; e — Me образует силициды различных порядков; e — Me нижнего слоя образует силициды; m — Me верхиего слоя образует силицид, a инжнего — твердый раствор; s — оба компонента сплава образуют силициды; u — один компонент сплава образует силициды; u — один компонент сплава образует силициды; u — один компонент сплава образует силициды, взаимодействия с пленкой промежуточного диэлектрика; u — один компонент сплава образует оксид, u второй — силицид, u — нижний слой u образует новый оксидный слой и силицид, u верхий — ПС силицидов; u — один u сплава образует оксид u силицид, u верхий — ПС силицидов; u — один u сплава образует оксид u силицид из остаточного слоя оксида, u второй — силицид

Серебряные покрытия широко используют для повышения поверхностной электропроводности токонесущих деталей СВЧ-аппаратуры и уменьшения переходного сопротивления разъемных электрических коптактов, изготовления рефлекторов. Они отличаются хорошей термо- и электропроводностью и химической устойчивостью, легко полируются и обладают высокой отражательной способностью.

Недостатком серебряных покрытий является потускнение в сероводородсодержащей среде.

В последние годы появился интерес к использованию палладия для формирования разъемных электрических коитактов, корпусов ИС те СВЧ-приборов, создания невыпрямляющих контактов к полупроводникам. Палладиевые покрытия отличаются высокой химической устойчивостью, износостойкостью и твердостью (2200—3700 МПа), низким переходным сопротивлением за счет образования силицидов, хорошей смачиваемостью припоями, допускают термокомпрессионное подсоединение выводов на Аu, Al, Pd.

6.9. Жаропрочные конструкционные материалы

Требования, предъявляемые к жаропрочным материалам Металлы платиновой группы (Pt. Rh. Pd. Ir. Ru), их сплавы и композиционные материалы на их основе представляют особую категорию жаропрочных конструкционных матерпалов [9 с. 386—390, 396—397; 34; 38 с. 170-172, 202-2151. При нагреве выше 1000 °C эти материалы остаются прочными, пластичными, термо- и коррозпонностойкими. Сочетание указанных свойств и высокие температуры плавления позволяют использовать платиновые металлы, их сплавы и композиции в тех случаях, когда другие металлические и неметаллические материалы не выдерживают условий высокотемпературной эксплуатации. Хорошие технологические свойства (обрабатываемость давлением, свариваемость) многих важных в практическом отношении платиновых металлов и сплавов дают возможность изготавливать из этих жаропрочных материалов изделия сложной формы. Выбор металла платиновой группы, состава сплава или композиции на основе платиновых металлов определяется конкретными условиями работы изготавливаемых изделни в интервале температур от 900 до 2200 °С. В табл. 6.34 представлены наиболее распространенные виды изделий, для изготовления которых исобходимо использовать жаропрочные конструкционные материалы на базе металлов платиновой группы. Указанные в табл. 6.34 изделия являются металлоемкими штампосварными коиструкциями и на их производство в народном хозяйстве используются значительные количества платиновых металлов. Жаропрочность и коррозионная стойкость ряда платиновых металлов и сплавов позволяют также успешно применять их в качестве электронагревателей в печах сопротивления, в виде электродов для термопар и в других ответственных изделиях.

ОСНОВНЫЕ ВИДЫ ИЗДЕЛИЙ ИЗ ЖАРОПРОЧНЫХ КОНСТРУКЦИОННЫХ МАТЕРИАЛОВ НА ОСНОВЕ МЕТАЛЛОВ ПЛАТИНОВОЙ ГРУППЫ

Изделия и детали	Материалы	Иитервал рабочих тем- ператур, °С
Аппараты для производства различных видов стсклянных волокон — стеклоплавильные сосуды и фильерные питатели; тигли для варки оптических и других стскол; тигли для выращивания монокристаллов из оксидов, мешалки, контейнсры, капсулы, экраны и т. д.	Рd и сплавы на его основе Рt и материалы на ее основе Rh, Ir, Ru и материалы на нх основе	900—1500 1000—1800 1800—2200

Pt, Rd, Ir и Rh в виде листовых полуфабрикатов, проволоки и изделий выпускаются промышленностью в соответствии с требованиями FOCT 13498-79, FOCT 13462-79, FOCT 13099-67, FOCT 13098-67, Рутений по ГОСТ 12343—79 выпускается в виде порошка и возможность изготовления из него отдельных деталей или изделий должна определяться потребителем. Номенклатура жаропрочных сплавов платиновых металлов, предусмотренных ГОСТ 13498-79 ограничена. К этим сплавам можно отнести ПлРд7, ПлРд10, ПлРд15, ПлРд20, ПлРд30, ПлРд40, ПлПд10, ПлПд20; ПлРу10; ПлИ5; ПлИ10, ПлИ30. Практическое применение в качестве жаропрочных материалов обычно имеют сплавы ПлРд7, ПлРд10, ПлРд20 и ПлРд30. Кроме указанных стандартных двухкомпонентных платиновых сплавов, существуют и широко применяются в качестве жаропрочных материалов более сложные (трех-, четырех-, пяти- и шестикомпонентные) сплавы платиновых металлов и золота и слоевые композиции на их основе. Указанные материалы выпускаются по ведомственной технической документации, что в значительной мере связано с многообразием температурных режимов и других факторов (среда, нагрузки и т.д.), определяющих условия эксплуатации изготавливаемых пзделий.

Установлено, что основными критериями, определяющими эксплуатационную надежность платиновых сплавов при высоких температурах, являются характеристики жаропрочности (ползучести) в воздушной атмосфере и в силикатном расплаве. Значения этих характеристик (скорости ползучести на установившейся стадии, времени до разрушения и относительного удлинения) сильно зависят от состава платиновых сплавов, равномерности распределения легирующих элементов в микрообъемах этих сплавов, содержания в сплавах примесей неблагородных элементов и от структуры, формируемой в процессе предварительной обработки. Так как платиновые сплавы одного и тото же состава в состоянии поставки могут отличаться по химической микронеоднородности, содержанию вредных примесей и структуре, то всегда следует иметь в виду возможность значительных колебаний характеристик жаропрочности и пластичности. Важной особенностью высокотемпературной ползучести ряда платиновых сплавов является их склонность к изменению состава и растраву границ зерна при длительной эксплуатации, что обусловлено преимущественной возгонкой на воздухс или растворением в расплаве стекла того или иного легирующего элемента. Результатом этого может быть снижение пластичности и долговечности платиновых сплавов.

Установлено, что в условиях ползучести под действием растягивающих напряжений скорость возгонки и растворения в силикатном расплаве у платиновых металлов и сплавов выше, чем в ненапряженном состоянии. Большей скорости ползучести соответствуют большие ускорения возгонки на воздухе и растворения в расплаве стекла под действием растягивающих напряжений. Снижение скорости ползучести платиновых сплавов упрочняющим легированием приводит к уменьшению ускорения атмосферной и силикатной коррозии при растяжении и к повышению эксплуатационной надежности. Поэтому важно подходить к оценке жаропрочности платиновых сплавов на основе понимания закономерностей влияния ряда факторов на сопротивление этих материалов высокотемпературной ползучести и разрушению.

Влияние легирования на жаропрочность платиновых сплавов [34; 377 с. 51; 29 с. 284—292, 323—329; 487 с. 252]

Платиновые металлы и материалы на их основе используют в качестве жаропрочных при необычно высоких гомологических температурах, составляющих $0.70-0.95\,T_{\pi\pi}$. При таких температурах даже небольшие напряжения, возникающие в отдельных элементах изделий в процессе

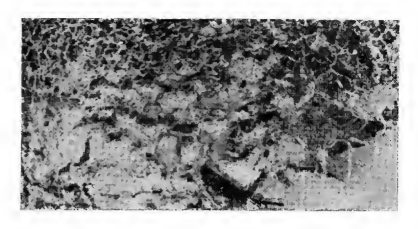


Рис. 6.17. Разрушенный участок изделия из сплава ПлРд10 после эксплуатации при $1400\,^{\circ}\mathrm{C}$ в течение 150 сут (видиа «апельсиновая корка», стрелкой указав разрыв). $\times 2$

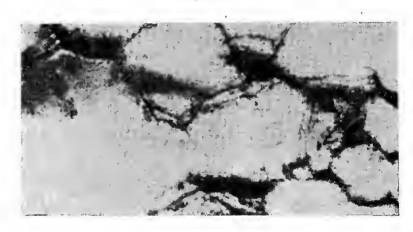


Рис. 6.18. Межкристаллитиое разрушение сплава ПлРд10 после эксплуатации при 1400 $^{\circ}$ С в течение 150 сут. $\times 300$

эксплуатации и соизмеримые с десятыми долями или целыми МПа, могут вызывать высокотемпературную ползучесть и последующее разрушение.

В результате ползучести при 0,70—0,95 $T_{\rm п,r}$ происходит деформация деталей из платиновых металлов и материалов на их основе. Поверхность таких деталей напоминает «апельсиновую корку». На рис. 6.17 в качестве примера показана «апельсиновая корка», образование которой связано с развитисм межеренной деформации сплава ПлРд10, а на рис. 6.18 представлен межкристаллитный характер разрушения этого сплава в результате высокотемпературной ползучести. Межеренной деформации при ползучести может способствовать циклическое изме-

нение температуры. При высокотемпературной эксплуатации изделий из платиновых металлов и сплавов известны случаи как межкристаллитного, так и внутрикристаллитного разрушения. Характер разрушения того или иного материала зависит от его состава, температуры, приложенного напряжения и коррозионного воздействия среды.

Условия эксплуатации изделий исключают, как правило, возможность легировать платиновые сплавы — твердые растворы—неблагородными металлами ввиду сильного окисления последних при нагреве на воздухе или их растворения в расплаве стекла. Поэтому в большинстве случаев применяют сплавы, содержащие металлы платиновой группы и ЗОЛОТО

Наиболее широкое применение имеют сплавы на основе платины. Упрочнение платины при легировании, сохраняющееся при высоких температурах, зависит от ряда факторов, важнейшими из которых являются: температура плавления и модуль упругости легирующего элемента; различие значений атомных радиусов, упругих постоянных и энергип лефекта упаковки металла—основы и легирующего элемента.

Уменьшение энергии дефекта упаковки платины при легировании, обусловленное «химическим» блокированием дислокаций приводит к снижнию скорости высокотемпературной ползучести согласно уравнению Шерби:

$$\dot{\varepsilon} = A \gamma^m D \left(\sigma / E \right)^n,$$

A — постоянная, зависящая от температуры; γ — энергия дефекта упа-

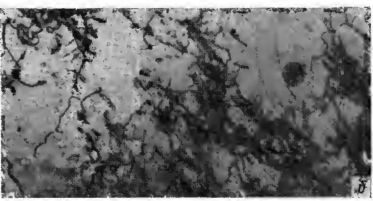
ковки; n=4.7; m=2.3.

Уменьшение энергии дефекта упаковки при легировании можно качественно оценить по формируемой прокаткой дислокацнонной структуре Pt ее сплавов с Pd, Rh, Ir и Ru. Чем менее ярко выражена яченстая структура и более ярко выражена структура с равномерным распределением дислокаций, тем меньше должно быть значение энергии дефекта упаковки твердого раствора. В табл. 6.35 показано изменение дислокационной структуры и скорости ползучести платины при ее дегировании другими металлами платиновой группы. Результаты, характеризующие скорость ползучести сплавов, получены на образцах с размерами рабочей части 40×5×0,5 мм. В качестве примера на рис. 6.19

ТАБЛИЦА 6.35 СКОРОСТЬ ПОЛЗУЧЕСТИ И ХАРАКТЕРИСТИКИ ДИСЛОКАЦИОННОЙ СТРУКТУРЫ ПЛАТИНЫ И ЕЕ СПЛАВОВ

		- 0//	Характеристика дис	локационной	структуры
Металл или	сплав	ε, %/ч, при σ _{нач} =5 МПа н 1400°С	вид	размер ячейки, мкм	плотность ди- слокаций р, см ⁻²
Pt		72±12	Ячеистая	0,8±0,2	
Pt—17% Pd	(ат.)	51±10	»	$0,8\pm0,2$	1
Pt—17% Rh	(ат.)	$0,43\pm0,04$	Несовершенная яченстая	0,4±0,1	(8±2)·10 ⁷
Pt—17% Ir	(ат.)	0,29±0,04	Равномерное рас- пределение дисло- каций	_	(12±2)·107
Pt—17% Ru	(ат.)	0,1±0,01	То же	-	(17±3)·107





Рнс. 6.19. Днслокационная структура после деформации на 6 % сплавов: a- Pt-17 % (ат.) Pd. ×48100; $\delta-$ Pt-17 % (ат.) Ru. ×47000

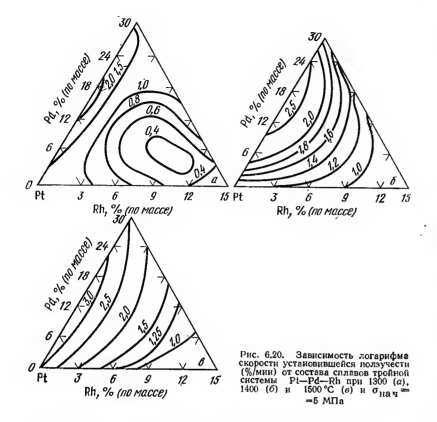
показана дислокационная структура двойных сплавов Pt-Pd и Pt-Ru. Представленные в табл. 6.35 характеристики дислокационной структуры платины и ее двойных сплавов, сформированной при 6 %-ной деформации прокаткой, позволяют дать сравнительную качественную оненку энергии дефекта упаковки:

$$\gamma_{Pt} \approx \gamma_{Pt-Pd} > \gamma_{Pt-Rh} > \gamma_{Pt-Ir} > \gamma_{Pt-Ru}$$
.

Указанному ряду у платины и ее сплавов соответствует ряд скоростей ползучести:

$$\dot{\epsilon}_{P_t} \approx \dot{\epsilon}_{P_t-P_d} > \dot{\epsilon}_{P_t-R_h} > \dot{\epsilon}_{P_t-I_r} > \dot{\epsilon}_{P_t-R_0}$$

Кроме легирующих элементов, из числа металлов платиновой группы существенное упрочнение твердого раствора на основе платины при $\sim 0.8~T_{\rm Ha}$ может вызывать золото. Например, легирование 5 % Аи снижает скорость ползучести Pt прн 1400°C и онач=5 МПа до 12 %/ч.

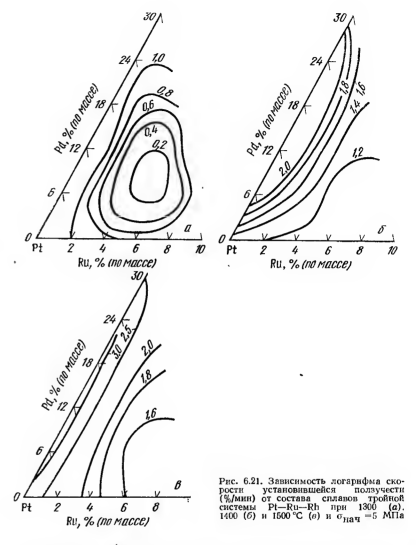


Эффективность упрочняющего действия легирующего элемента в твердом растворе Pt при высоких гомологических температурах, показанная на примере двойных платиновых сплавов, в полной мере проявляется при испытаниях сплавов многокомпонентных систем (рис. 6.20—6.23).

Скорость ползучести двойных платинородиевых и платинорутениевых сплавов снижается непрерывно по мере повышения концентрации в сплаве Rh или Ru. Скорость ползучести двойных платинопалладиевых сплавов имеет более сложную зависимость от состава, выражающуюся в том, что вначале скорость ползучести возрастает по мере увеличения

содержания Pd, а затем начинает уменьшаться.

Отмеченные закономерности изменения скорости ползучести при изменении состава двойных платиновых сплавов в полной мере сохраняются при всех температурах испытания. Скорость ползучести многих сплавов тройных систем ниже, чем сплавов двойных систем Pt—Rh и Pt—Ru и тем более системы Pt—Pd. Особенно сильио снижается скорость ползучести платины при одновременном легировании Rh и Ru. По данным рис. 6.22, можно выделить группу тройных Pt—Pd—Rh сплавов, которые по сопротивлению ползучести не уступают или незначительно уступают известным двойным Pt—Rh сплавам. Например, ряд сплавов Pt, содержащих 5—10 % Rh и более 10—15 % Pd, имеют



скорость ползучести не выше, чем двойные сплавы Pt с 5—10 % Rh. Следовательно, можно подобрать такую группу тройных платиновых сплавов, которые по сопротивлению ползучести не уступают двойным платинородиевым, выгодно отличаясь от последних меньшей плотностью и пониженной стоимостью за счет использования более дешевого и менее дефицитного Pd.

Из рис. 6.23 следует, что сопротивление ползучести тройных сплавов Pt—Pd—Rh может быть повышено при легированин их Ru. Зависимость логарифма скорости ползучести от состава сплавов системы Pt—Pd—Rh—Ru при 1300, 1400 и 1500 °C и начальном напряжении

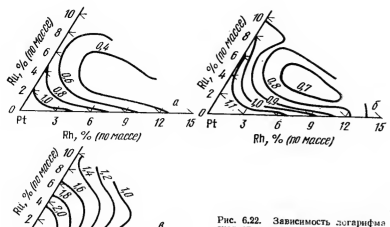
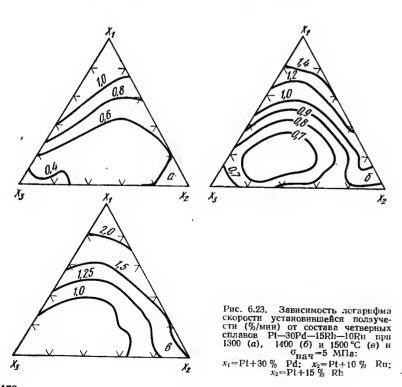
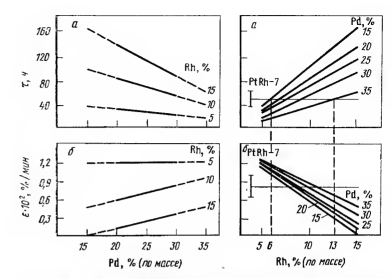


Рис. 6.22. Зависимость догарифма скорости установившейся ползучести (%/мин) от состава сплавов тройной системы Pt—Ru—Rh при 1300 (a), 1400 (б) и 1500 °C (в) и отнач = 5 МПа





Рнс. 6.24. Зависимость времени до разрушения (a) и скорости установившейся ползучести (б) от содержания Pd и Rh в тройных платиновых сплавах при $1400\,^{\circ}\mathrm{C}$ и $\sigma_{\mathrm{Ha}\,\mathrm{q}}=5\,$ МПа

5 МПа показывает, что эти сплавы в общем случае характеризуются повышенным сопротивлением ползучести по сравнению с тройными сплавами Pt—Pd—Rh.

Чем меньше скорость ползучести, тем, как правило, выше значение времени до разрушения. Такая закономерность характерна главным образом для сплавов, имеющих большой запас пластичности, когда относительное удлинение за время ползучести превышает 20—25 %.

На рис. 6.24 представлены графики зависимости характеристик жаропрочности от состава тройных сплавов платины с палладием и родием. Как и следовало ожидать, время до разрушения и скорость ползучести в сильной степени зависят от концентрации родия в тройном сплаве. Существенное влияние концентрации Pd (в пределах 20-30 %) на характеристики жаропрочности тройных сплавов наблюдается лишь при содержании в них 10-15 % Rh. При малом содержании в тройном сплаве Rh (5 %) влияние концентрации палладия на характеристики жаропрочности проявляется очень слабо. Тройные платииовые сплавы, содержащие 15—35 % Pd, при определениой концентрацин Rh (8— 13%) имеют практически такие же характеристики жаропрочности, как и двойной дефицитный сплав. Pt-7 % Rh. Достаточно близок к этому сплаву по характеристикам жаропрочности сплав Рt—15 % Рd—5 % Rh, что позволяет широко использовать его в промышленности. Тройные сплавы с такой же жаропрочностью, как у сплава Pt-7 % Rh, характеризуются примерным соотношением содержания Pd:Rh=(2,0-3.0):1.

При таком подходе к оценке жаропрочности в качестве основы промышленных сплавов представляют интерес композиции на основе платины с содержанием 25 % Pd и 10 % Rh (ПлПдРд25—10) и с 35 % Pd и 13 % Rh (ПлПдРд35—13). Однако сплавы, содержащие 25—35 % Pd, имеют повышенную склонность к коррозии в условиях ползучести при

Pt

6

9

Rh, % (no macce)

12

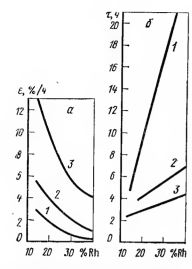


Рис. 6.25. Зависимость скорости ползучести (a) и времени до разрушения (б) сплавов Pt—Rh от содержания Rh при 1500 (1), 1600 (2), 1700 °C (3) и напряжении 10 МПа

1400 °С, что вызывает их ускоренное разрушение. Для торможения процесса разрушения сплавов платины с 25—35 % Pd и Rh необходимо повысить их сопротивление ползучести, что может быть достигнуто при легировании Ru или Ir.

Среди четверных сплавов с рутением заслуживает внимания платиновый сплав, содержащий 25 % Рф. 10 % Rh и 1,0—1,5 % Ru (ПлПдРдРу 25-10-1,5). Этот сплав выгодно отличается от тройного сплава ПлПлРл 25-10 значительно меньшей скоростью ползучести (в 2,5 раза) и увеличенным временем до разрушения при 1400 °C. По характеристикам жаропрочности при 1400 °С и начальном напряжении 5 МПа сплав ПлПдРдРу 25-10-1,5, не уступает известному двойному сплаву ПлРд 7, обладая значительно меньшей плотностью, стоимостью и дефицитностью.

Ниже приведены справочные данные о жаропрочности наиболее известных промышленных сплавов ПлРд7 и ПлРд10 при 1400 °С и $\sigma_{\text{нау}}$ = 5 МПа

С увеличением содержания Rh и Ru в четырехкомпонентном платиновом сплаве концентрация Pd может быть повышена до $40-60\,\%$ при сохранении характеристик жаропрочности на уровне, соответствующем сплаву Π_{π} Pд7.

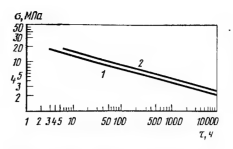
Легирование тройных сплавов Pt—Pd—Rh Ir приводит практически к таким же результатам, как и легирование Ru: снижается скорость

ползучести, увеличивается время до разрушения.

Упрочняющее действие Ru и Ir позволило широко использовать четырехкомпонентные платиновые сплавы в составе многослойных композиционных материалов. Например, характеристики жаропрочности материалов иа основе четырехкомпонентных сплавов с двусторонней платировкой платиной выше, чем у сплава ПлРд7 (при 1400 °С и онач = 5 МПа):

Матернал	έ, %/4	т до разру- шения, ч
Пл— ПлПдРдИ — 35 — 13 — 1,0—Пл	0,25	145
1,5—Пл	0,25	130

Особенно эффективно использование Ru и Iг для легирования сплавов Pt—Rh. На рис. 6.25 показаны характеристики жаропрочности сплавов Pt—Rh при 1500—1700 °C. Введение Iг или Ru в платиновые сплавы с 20—40 % Rh приводит к их сильному упрочнению и расширяет температурную область практического применения до 1750—1800 °C.



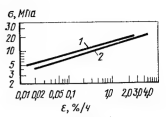


Рис. 6.26. Зависимость времени до разрушения при 1200°С сплавов ПлРдЗл5—4 (1) и ПлРд10 (2) от начального напряжения

Рис. 6.27. Зависимость скорости ползучести при 1200°С сплавов ПлРДЗл5—4 (1) и ПлРД10 (2) от начального напряжения

Легироваиие сплавов Pt—Rh золотом наиболее целесообразио для уменьшения их смачивания силикатными расплавами. При этом концентрации легирующих элементов, как правило, не превышают 5—10%. На рис. 6.26 и 6.27 приведены характеристики жаропрочности сплава ПлРд3л5—4 и ПлРд10.

Повышение жаропрочности сплавов платиновых металлов может быть также достигнуто при их микролегировании. Введение в сплавы системы Pt—Rh, Pt—Rh—Pd и других микродобавок Iг, Ru и Au способствует стабилизации их структуры, повышению характеристик жаропрочности. Ниже представлены характеристики жаропрочности при 1400 °С и онач=5 МПа сплава системы Pt—Rh—Pd, в который введены микродобавки Iг и Au:

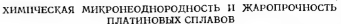
Сплав	έ, %/ч	т, до разру- шения, ч	δ, %
ПлРдПд 20—10	0,20	195	62
ПлРдПдИЗл 20—10—	0,10	275	42

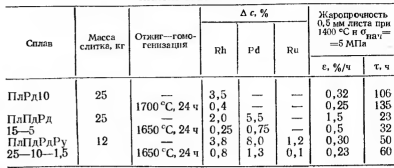
Одним из новых направлений повышения жаропрочности платиновых сплавов является легирование их в небольших количествах (0,05—0,5%) добавками редких элементов (Zr, Y и др.). Эти добавки после окисления в виде равномерно распределенных дисперсных частиц могут в несколько и даже в десятки раз повышать сопротивление ползучести и разрушению платины и ее сплавов при \sim 0,8 $T_{\rm пл}$.

Влияние химической микронеоднородности

на жаропрочность платиновых сплавов [377 с. 251—253; 818;819] Химическая микропеоднородность, возникающая в слитке при кристаллизации, сохраняется в листовом полуфабрикате и оказывает существенное влияние на жаропрочность платиновых сплавов при \sim 0,8 $T_{\rm пл}$.

За показатель химической микронеоднородности слитков принимается разность средних значений концентрации легирующих элементов в центре и на периферии дендритной ячейки. Показатель химической микронеоднородности листовых полуфабрикатов определяется по разности усредненных максимальных и минимальных значений концентрации легирующих элементов. С увеличением показателя химической микронеоднородности скорость ползучести платиновых сплавов возрастает, а время до разрушения уменьшается (рис. 6.28, 6.29). Химическая микронеоднородиость свидетельствует о наличии микроучастков, обедненных Rh (в сплавах ПлРд10 и ПлПдРд15—5) и обогащенных Pd (в





вклад в общее загрязнение платиновых сплавов, Содержание Fe обусловлено, скорее всего, загрязнением сплавов в процессе обработки. Загрязнение платиновых сплавов магнием происходит при плавке в магнезитовых тиглях. Содержание других примесных элементов обычно не превышает тысячных долей процента. Однако в отдельных случаях концентрация рассматриваемых примесей в платиновых сплавах оказывается достаточной для снижения их жаропрочности и разрушения в условиях эксплуатации при высоких температурах. Так как в сплавах платиновых металлов может содержаться ряд примесных элементов, то установить действие на характеристики жаропрочности каждого из них в отдельности весьма трудно. Однако вполне возможно и с практической точки зрения очень важно иметь представление о суммарном действии всех содержащихся примесей на сопротивление нолзучести и разрушению того или иного платинового сплава. В качестве примера можно рассмотреть влияние суммы примесей, содержащихся во всевозможных сочетаниях в одних и тех же платиновых сплавах разных плавок, на характеристики их жаропрочности.

Влияние примесных элементов на скорость ползучести (в) и время до разрушения (т) сплава ПлРд 7 при 1300 и 1400 °С и начальном напряжении 5 МПа показано в табл. 6.38. Аналогичное влияние примссей на характеристики жаропрочных сплавов ПлРд 10, ПлПдРд 15-5 н ПлПлРдРу 25—10—1,5 при 1400 °С и начальном папряжении 5 МПа приведено в табл. 6.39-6.41. Из табл. 6.38 следует, что даже при суммарном содержании вредных примесей менее 0.05 % (плавка № 1) сопротивление ползучести и разрушению сплава ПлРд7 может быть почти в 2 раза пиже, чем в случае, когда те же примеси отсутствуют или имеются только их следы (плавка № 7).

Соответствующее заключение можно сделать по характеристикам жаропрочности различных плавок сплавов ПлРд 10, ПлПдРд 15—5 и ПлПпРпРу25-10-1,5. Рассмотренные примеры ноказывают, что примеси неблагородных элементов, содержащиеся в промышленных платиновых сплавах, снижают их сопротивление ползучести и разрушению. В то же время даниые спектрального анализа платиновых сплавов после их длительного контакта в процессе эксплуатации с расплавом стекла и огнеупорными керамическими материалами показывают возможность перехода неблагородных элементов из силикатных материалов на поверхность или в объем сплавов платиновых металлов. В табл. 6.42

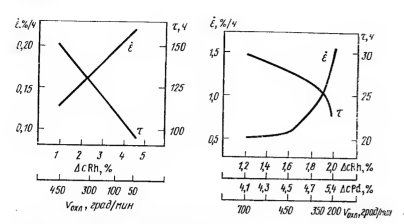


Рис. 6.28. Зависимость скорости ползучести в и времени до разрушения т листовых образцов сплава ПлРд10 от показателя химической микроиеоднороднотовых образцов сплава имгри от показателя ливи желем кристаллизации при скорости охлаждения от 50 до 450 град/мин ($t_{\rm HCH}=1400\,^{\circ}$ C, $\sigma_{\rm HAH}=5\,$ МПа)

Рис. 6.29. Зависимость скорости ползучести (ε) и времени до разрушения (т) листовых образцов сплава ПлПдрд15—5 от показателя химической микронеоднородности (Δc) Rh и Pd в 3,0 кг слитках, получениых в интервале кристаллизации при скоростях охлаждения от 200 до 700 град/мин ($t_{\rm HCH}=1400\,^{\circ}{\rm C}$ $\sigma_{\text{Hay}} = 5 \text{ M}\Pi \text{a}$

сплаве ПлПдРд 15-5). Эти микроучастки являются слабым звеном при испытании сплавов на ползучесть и жаропрочность сплавов в значительной мере определяется жаропрочностью этих участков. С увеличением показателя Δc должна возрастать также диффузионная подвижность атомов, контролирующая высокотемпературную ползучесть. Поэтому с увеличением показателя Δc скорость ползучести сплавов должна возрастать, а время до разрушения уменьшаться. Рассмотренная зависимость жаропрочности от показателя Δc сплавов ПлРд10 и ПлПдРд 15-5 характерна также для сплавов ПлРд7, ПлРд30. ПлПдРдРу 25—15—1.5 и др.

В табл. 6.36 представлены данные о влиянии гомогенизационного отжига на химическую микронеоднородность и жаропрочность платиновых сплавов.

Влияние примесей [377 с. 174—177; 29 с. 337—338].

Влияние примесей на жаропрочность платиновых сплавов зависит от природы примесных элементов, их концентрации и распределения в объеме металла, от характера взаимодействия с основными и легирующими компонентами. Многие химические элементы, которые могут входить в состав платиновых сплавов в виде примесей (в количестве сотых долей процента и мснее), образуют с металлами платиновой группы твердые растворы с пониженной температурой плавления (примесн Fe, Ni, Cu и др.) или легкоплавкие и хрупкие составляющие (примеси Рb, Sn, Si, Sb, Bi, P, S, Se, Te, As, Mg, Zn, Ba, Al и др.).

В условиях промышленного производства в платиновых сплавах контролируется содержание 10—12 примссей неблагородных элементов. В табл. 6.37 приведено максимальное содержание примесей, обнаруженных в платиновых сплавах. Видно, что Мg и Fe вносят основной

МАКСИМАЛЬНОЕ СОДЕРЖАНИЕ, %, ВРЕДНЫХ ПРИМЕСЕЙ В ПЛАТИНОВЫХ СПЛАВАХ, ПО ДАННЫМ СПЕКТРАЛЬНОГО АНАЛИЗА

	Сплав		Tr o	Mg	Ag	75	ž	P.P	A1	Si		uZ	Sb	И
ПлРд7 ПлРд10 ПлПдРд ПлПдРд	IлРд7 IлПдРд15—5 IлПдРдРу25—10—1,5	0—1,5	0,01 0,03 0,015 0,01	0,02 0,025 0,02 0,01	0,003 0,003 0,003 0,003	<0,001 0,001 0,014 0,003	<0,003 <0,003 0,003 Следы	<0,003 <0,003 0,003 Следы	0,005 0,006 0,002 0,003	C0,002 0,003 0,003 0,002		\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\	<pre><0,005 0,01 </pre> <pre></pre> <pre><</pre>	0,04 0,10 0,07 0,03
пвипа	77 БЛИЯШИЕ ВРЕДНЫХ ПРИМЕСЕЙ 11A ХАРАКТЕРИСТИКИ ЖАРОПРОЧНОСТИ СПЛАВА ПЛРД7 ПРИ 1300 и 1400°C и б _{нач} за мпл	ных пе	имесер	1 11A XAP	АКТЕРИ	стики ж	АРОПРОЧ	юсти сп	лава п.	лРд7 ПР	И 1300	и 1400 °С	<i>ТАБЛИЦА 6.38</i> п б _{нач} а мПа	(A 6.38 •5 M∏a
Плав-			S	держание	элемеитов	Содержание элементов в сплаве ПлРд7, % (по массе)	лРд7, % (п	о массе)						
ка, №	Pt	Rh	Ьd	Si	qs	Fe	TO	qd		A1	Mg	E, %/4		£' 12
-	93,02	6,92	0,02	0,013	0,007	V0,0	0,0073	73 0,005		0,002	0,006	0,42/1,14		55/28
2	93,07	6,89	0,02	0,007	0,004	V0,01	 -	0,003		<0,002	0,003	0,18/0,96		88/38
က	95,98	6,97	0,02	0,008	0,006	V0,01	0,005	5 0,004		<0,002 0,013	,013	0,13/0,58		56/40
4	93,00	6,92	0,02	0,01	0,003	<0,01	 	0,001		<0,002		0,15/0,55		104/34

Примечаиие, В числителе приведены значения при температуре 1300 °С, в знаменателе — при 1400 °С.

104/34 86/46 85/47 103/54

0,15/0,55 0,20/0,90 0,20/1,14 0,08/0,58

<0,002 <0,002 <0,002

<0,01 <0,01 <0,01 0,07

0,02 0,02

93,00 93,06 93,05 93,05

6,93 6,92

<0,001 <0,001 <0,001

0,005

0,02

6,93

200

0,04

6,91

<0,002

ТАБЛИЦА 6.39 онач = 5 МПа z влияние вредных примесей на характеристики жаропрочности сплава плрд10 при 1400°С

_	%/4 8, %	122 44,0 440 44,1 440 350 34,0 350 34,0 350 36,0 350 36,0 1470 42,0 182 20 27,0 182 43,0
<u> </u>		00000000
h2 h		217 83 79 88 85 71 71 70 69
	Cu, Ni, Pb, Sb, Zn	Следы
	Ça	0,030 0,030 0,033 0,024 0,024
	ΣFe, Al, Si, Mg	0,015 0,095 0,095 0,032 0,105 0,105 0,132 0,132
по массе)	Mg	0,01 0,033 0,033 0,024 0,030 0,030 0,022 0,010
Содержание элементов в сплаве ПлРд 10, % (по массе)	Si	0,000 0 0,000 0 0,000 0,000 0,000 0,000 0,000 0,000 0,000 0,000 0,000 0,000 0,000 0,000 0,000 0,000 0,000 0,000 0 0,000 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0
в сплаве П	A1	 (0,002 (0,025 (0,012 (0,028 (0,035 (0,031 (0,031 (0,031 (0,031 (0,031 (0,031 (0,031 (0,031 (0,032 (0,040 (0,032 (0,032 (0,040 (0,032 (0,03
лемеитов	F	0,000 0,005 0,005 0,004 0,060 0,060 0,070 0,038
жаиие э	Ag	000000000000000000000000000000000000000
Содер	рd	0,010 0,025 0,018 0,010 0,010 0,011 0,011
	Ŀ	0,000 0,001 0,011 0,011 0,001 0,000
	Rh	9,98 10,52 10,52 10,53 9,98 9,98 10,58 10,52
	pt	89,90 89,35 89,35 89,35 89,35 89,35 89,35 89,68
ζŊ,	Плавка	01 02 4 70 0 C 00 0

ТАБЛИЦА 6.40 ВЛІЯНИЕ ВРЕДНЫХ ПРИМЕСЕЙ НА ХАРАКТЕРИСТИКИ ЖАРОПРОЧНОСТИ СПЛАВА П⊿ПДРД15—5 ПРИ 1400°С и σ_{нач}=5 МПа

	6, %	32,0	29,0	39,0	
	т. ч 8.%/ч 6,%	1,3	17,00 1,3 29,0	13,0 2,4 39,0	
		20,0	17,00	13,0	
	Cu, Pb, Ni, Zn	0,011 Следы 20,0 1,3 32,0	*	*	
	Ca	0,011	0,011	<0,001	
(по массе)	ΣFe, Al, Si, Mg	0,026	0,036	0,051	
Содержание элементов в сплаве ПлПдРд 15-5, % (по массе)	Mg	79,64 15,03 5,30 0,001 <0,01 0,009 0,017 <0,003 0,026	0,022	0,003	-
иаве ПлПд	SI	0,017	79,63 15,03 5,30 0,901 <0,01 0,014 <0,002	0,040 0,009 0,002	
нтов в сп	A1	0,009	0,014	0,00	
сание элемен	Fe	<0,01	<0,01	0,040	
Содерж	νg	0,001	0,001	0,01	
	Rh	5,30	5,30	5,07	
	рd	15,03	15,03	15,16	
	Pt	79,64	79,63	79,72 15,16 5,07 0,01	
ěN.	БивекП	-	7	3	

ВЛІЯНИЕ ВРЕДНЫХ ПРИМЕСЕМ НА ХАРАКТБРИСТИКИ ЖАРОПРОЧНОСТИ СПЛАВА ПЛПДРДРУ25—10—1,5 ПРИ 1400 °С л

L	%	വഠാവാ	1 % 0 1		ı		
	ڻ پ	31,0 11,5 10,0 16,0	(A 6.4	ri E	61	98 82	69 69
	в, %/ч	0,39 0,43 0,48 0,48 0,46	та <i>блица</i> 6.43 Опрочность	- • •	0,61	0,53	0,52
	τ, τ	28,5 28,5 29,0 29,0	, XAPC		зован-	зован-	
	Zn, Ni, Pb, Au	Следы " " " " " " " " " " " " " " " " " " "	жига ни	Структура	полигоннзован-	анная полигонизован•	анная
	ΣFe, Cu, Al, Si	0,014 0,087 0,056 0,057 0,066	ы 2-ч отжига сплава плрд10	Crovi	пенная нная	иллизов нная	пенная плинзов
no Macce)	Mg	0,003 0,003 0,003 0,003	IEPA TYP Ы		Несовершенная Совершенная	ная Рекристаллизованная Совершенная полиг	ная Несовершенная Рекристаллнзованная
10-1,5, % (Si	<pre><0,002 0,019 0,019 </pre> <0,002 0,010	7АБЛИЦА 6.4: ВЛИЯНИЕ ТЕМПЕРАТУРЫ 2-4 ОТЖИГА НА ЖАРОПРОЧНОСТЬ СПЛАВА ПЛРЦІО	torm, °C	1450 1550	1650 1450	1550 1650
Содержание элементов в сплаве ПлПдРдРу 25—10—1,5, % (по массе)	AI	<pre></pre> <pre>< 0,002 < 0,002 < 0,018 </pre> < 0,002 < 0,002	ВЛИЯ	\$* &	9	80	
таве ПлП	Cu	0,004 0,003 0,006 0,004 0,003	6.42 O MH	acce)	ще- ном сле	15	ട്ടു പ
ов в спл	Fe	0,010 0,004 0,065 0,003 0,013 0,006 0,053 0,004 0,040 0,003	ТАБЛИЦА 6.42 ТИНОВОГО НАГРЕВЕ ТЕРИАЛАМИ	м оп) %	в бесще- лочном стекле	0,0	0,05
е элемент	Ir	0,01 0,01 0,01 0,01 0,01	74БЛИЦА 6. ЗАГРЯЗНЕНИЕ ПОВЕРХНОСТИ ПЛАТИНОВОГО СПЛАВА ПЛІДРДРУ25—10—1,5 ПРИ НАГРЕВЕ КОНТАКТЕ С СИЛИКАТНЫМИ МАТЕРИАЛАМИ	Концентрация примесных элементов, % (по массе)	в глино- шамотной смеси	0,06	1 100
держань	Ru	1,35 1,35 1,49 1,49	XHOCT -10-1,E ATHEIN	есных э.	нн- Мной Н	2	S
ပိ	Pd	25,10 25,02 25,06 25,06 25,11 25,11	ПОВЕР: ДРдРу25- СИЛИК	ня прим	в каолин- Глиноземной смесн	0,01	1 0
	Rh	9,77 9,87 9,79 9,74 9,76	ІЕНИЕ А ПЛП КТЕ С	центрап	на воздухе	0,01	0,001
	Pt	63,72 63,66 63,72 63,60 63,72	лгрязь Сплав Конта	Kon			
٠,	N∮ ∐usbks	-0x4r	37		тнэмэге	F.O.	AS SE

привсдсны в качестве примера даниые спектрального анализа по содержанию иекоторых примесных элементов в сплаве ПлПдРдРу25—10—1,5 после 200-ч выдержки образцов этого сплава при 1400 °C на воздухе и в контакте с расплавом стекла и керамическими материалами.

Испытания на ползучесть платиновых сплавов при 1400 °C в воздушной среде после высокотемпературной выдержки в стекле и в контакте с керамикой показывают, что сопротивление ползучести и разрушению после длительного взаимодействия с силикатиыми материалами может понижаться. Одной из причии этого можио считать загрязпение платиновых сплавов примесями неблагородных элементов. Независимо от источника загрязнения сплавов платиновых металлов (в процессе их изготовления и эксплуатации) примесями неблагородных элементов, последние оказывают вредное влияние на характеристики жаропрочности платиновых сплавов и снижают долговечность изготавливаемых из них излелий.

Влияние режимов деформации и отжига [34 с. 85—90;

487 c. 246—249; 817 c. 88—107]

Режимы деформации и последующего отжига оказывают влияние на структуру и жаропрочность платиновых сплавов при температуре испытания $\sim 0.8\,T_{\rm п.n.}$ На рис. 6.30-6.32 представлены диаграммы рекристаллизации сплавов ПлРд7, ПлРд10 и ПлПдРдРу25—10—1,5, характеризующие зависимость размера зериа от степени предварительной леформации и температуры отжига. Наибольший размер зериа платиновых сплавов наблюдается после относительно иебольших степеней деформации (до 10-20~%) и высоких температур отжига (выше $1300~\rm C$). Режимы деформации и отжига оказывают влияние как на размер зериа, так и на дислокационную структуру платиновых сплавов. После соответствующей деформации и отжига может быть создана дислокационная структура, при которой достигается максимум жаропрочности.

Известей способ субструктурного упрочиения платииовых сплавов, предусматривающий формировайие дислокационной структуры в виде сетки полигональных границ. Образование такой структуры возможно в процессе отжига после деформации платииовых сплавов в докритической области. Например, сплав системы Pt—Pd—Rh—Ir с 35 % Pd после определениой степени деформации и последующего отжига имеет совершенную полигонизованную структуру в виде гексагональной сетки дислокаций (рис. 6.33, а); после больщей степени деформации и отжига сплав имеет рекристаллизованиую структуру (рис. 6.33, б). Образцы указаиного сплава с полигонизованиой структурой более жаропрочиы, чем образцы с рекристаллизованной структурой после отжига при 1450 °C, 2 ч:

ε, %	Структура	ε, %/ч	T. 4
9	Полигонизованная	0,12	120
40	Рекристаллизованиая	0,17	100

Температура отжига оказывает существенное влияние на характер формируемой структуры и жаропрочность сплава ПлРд10 (табл. 6.43). Влияние высокотемпературной коррозии

на жаропрочность платиновых сплавов [29 с. 243—245; 377 с. 86, 164—166; 817 с. 49—50, 116—124]

Длительная эксплуатация изделий из платиновых сплавов при высокой температуре $(0.70-0.95\,T_{\rm ил})$ вызывает их атмосфериую и силикатную коррозию и изменение химического состава, что обусловлено возгонкой на воздухе и растворением в расплаве стекла металла-основы и легирующих элементов.

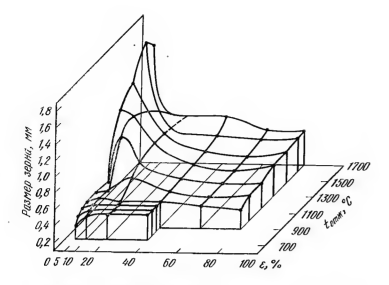
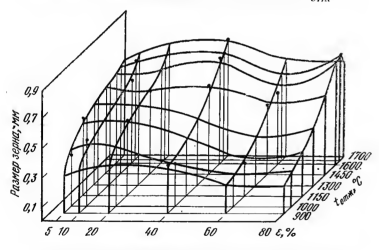


Рис. 6.30. Днаграмма рекристаллизации сплава ПлРд7 (τ_{OTJK} 2 ч)



Рнс. 6.31. Диаграмма рекристаллизации сплава ПлРд10 ($\tau_{\text{ОТЖ}}$ 2 ч)

В табл. 6.44, 6.45 и на рис. 6.34—6.37 представлены данные о скоростях общей коррозии платины, палладия и некоторых их сплавов на воздухе и в расплаве стекла при 1400 °C.

Общая коррозия ряда платиновых сплавов, фиксируемая по скорости возгонки на воздухе и скорости растворения в расплаве стекла, в значительной мере отражает склоиность этих сплавов к межкристаллитиой коррозни, которую можно наблюдать по величиие растрава

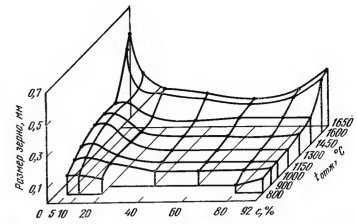


Рис. 6.32. Диаграмма рекристаллизации сплава ПлПдРдРу 25—10—1,5 (т $_{\rm OTH}$ 2 ч)

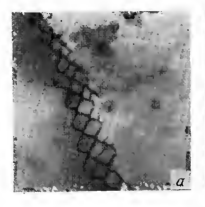




Рис. 6.33. Дислокационная структура сплава системы Pt—Pd—Rh—Ir с 35 % Pd после деформации и отжига: a — деформация прокаткой на 9 %+отжиг 1450 °C, 2 ч. \times 68000; δ — деформация прокаткой на 40 %+отжиг 1450 °C, 2 ч. \times 29000

границ зерен. На рис. 6.38 показана межкристаллитная коррозия на поверхности образцов сплавов ПлРд10, ПлПдРд25—10 и ПлПдРдРу25—10—1,5 после 100-ч нагрева в воздушной атмосфере и в расплаве стекла при 1400 °C.

В табл. 6.46 приведены значения ширины растрава границ зерен на поверхности образцов платины, палладия и их сплавов до и после на-

грева в стекле и на воздухе при 1400 °C.

Из представленных данных следует, что в ненапряженном состоянин (σ =0) Ru (см. табл. 6.44) интенсифицирует атмосферную возгонку платиновых сплавов и не оказывает существенного влияния на растворение их в расплаве стекла; Pd заметно увеличивает склонность платиновых сплавов к растворению в стекле, а при температуре 1400 °C и выше интенсифицирует и возгонку на воздухе. Различная склонность

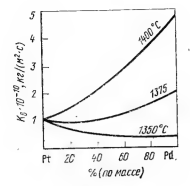


Рис. 6.34. Зависимость скорости возгонки K_E от состава сплавов Pt—Pd

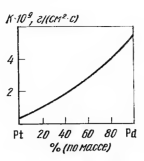


Рис. 6,35. Зависимость растворения K от состава силавов Рt—Рd в беспелочном стекле при 1400°C

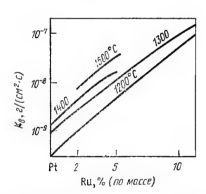


Рис. 6.36. Зависимость скорости возгонки $K_{\rm B}$ от состава сплавов Pt—Ru при различных температурах

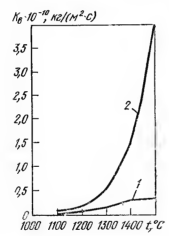


Рис. 6.37. Температурная зависимость скорости возгонки $K_{\rm B}$ чистотой платины (1) и сплава Пл3л5 (2)

платиновых металлов к возгонке в воздушной атмосфере и к растворению в расплаве в значительной степени оказывает влияние на возможное различие жаропрочности металлов и сплавов в этих средах (табл. 6.47).

Развитие процессов возгонки и растворения в расплаве стекла (по данным химического анализа) сопровождается снижением в платиновых сплавах концентрации Pd, Ir и Ru. После 100-ч нагрева в ненапряженном состоянии при 1400 °С на воздухе концентрация Pd в сплавах ПлПд25, ПлПдВ35, ПлПдРдРу25—10—1,5 и ПлПдРдЗ5—13 понизилась соответственно на 1,0; 2,4; 1,8 и 2,5 %; концентрация Ru в сплаве

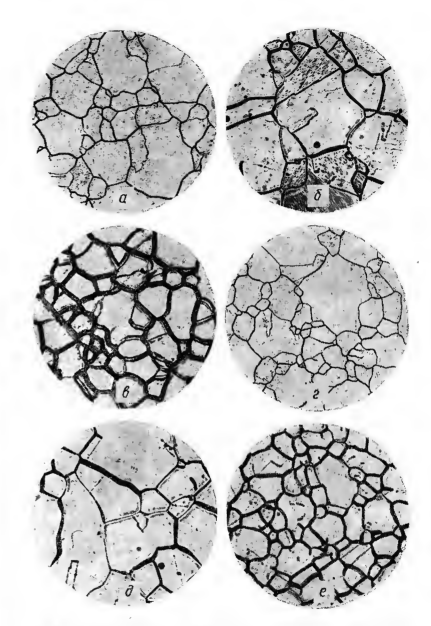


Рис. 638. Структура поверхности образцов сплавов ПлРд10 (а, г), ПлПдРд25—10 (б, д), ПлПдРдРу 25—10—1,5 (в, е) после 100-ч иагрева при 1400 °C на воздухе (а, в, д), в расплаве стекла (б, г, е). ×100

ТАБЛИЦА 6.44

АТМОСФЕРНАЯ И СИЛИКАТНАЯ КОРРОЗИЯ Pt, Pd И ПЛАТИНОВЫХ СПЛАВОВ ПРИ 1400 °C, \cdot 10 $^{-10}$ кг/(м²·с)

Металл или сплав	Скорос	ть возг о нки при		ь растворения ве стекла при
	σ= 0	σ _{нач} =5 МПа	σ =0	σ _{нач} =5 МПа
Рt Pd ПлРд10 ПлПд25 ПлПдРд25—10 ПлПдРдРу25—10—1,5 ПлПд35 ПлПдРд35—13	0,8 4,6 0,4 — 0,4 4,4 — 0,9	36 192 2,5 1,7 4,2 7,2 2,8 5,6	0,4 6,0 0,08 1,00 0,80 1,60 1,80	4,3 16 0,32 5,40 7,80 5,40 7,90 13,60

Примечанне. При испытанни Рt и Pd $\sigma_{\rm Haq}$ =2 МПа (скорость возгонки), $\sigma_{\rm Haq}$ =2,5 МПа (скорость растворення); при испытанни сплавов ПлПд25 и ПлПд35 $\sigma_{\rm Haq}$ =2,5 МПа.

ПлПдРдРу25—10—1,5 — на 0,7 %, а коицентрация Іг в сплаво Pt—Pd—Rh—Ir — на 0,5 %.

Возгонка, растворение в стекле и избирательное удаление из платиновых сплавов легирующих элементов— упрочинтелей твердого раствора — ухудшает характеристики жаропрочности. Например, предварительный 100-ч иагрев в ненапряженном состоянии на воздухе при 1400 °C сплава ПлПдРдРу25—10—1,5 и сплава системы Рt—Pd—Rh—Ir, вызывая возгонку и уменьшение концентрации Ru и Ir, снижает время до разрушения при последующих испытаниях на ползучесть при 1300—1400 °C и онач=5 МПа в 1,5—1,7 раза при одновременном уменьшении относительного удлинения на 20—50 % (табл. 6.48).

В связи с этим для практического использования платиновых сплавов, содержащих Pd, Ru и Ir, целесообразно ограничить развитие процессов возгонки и растворения в стекле и их влияние на жаропрочность и соответственно на стойкость сплавов при их длительной эксплуатации. С этой целью можио использовать качественно новое явление, заключающееся в том, что в условиях ползучести платиновых спла-

 ${\it TAБЛИЦА} \ \ 6.45 \\ {\it CИЛИКАТНАЯ} \ {\it KOPPOSUS} \ \ {\it Pt} \ \ {\it U} \ \ {\it EE} \ \ {\it CПЛАВОВ} \ \ {\it CAu}$

Металл илн сплав	τ, ч, прн 1200 °C	Скорость растворе-		ь растворени , в стекле к сплава	
		кг/(м²·с)	Pt	Au	Rh
Рt ПлЗл5 ПлРдЗл5—5 ПлРдЗл5—5	200 200 200 400	1,15 2,14 2,61 1,46	1,15 0,99 0,66 0,56	1,15 1,88 0,86	0,074 0,041

МЕЖКРИСТАЛЛИЧЕСКАЯ КОРРОЗИЯ ПЛАТИНОВЫХ МЕТАЛЛОВ И СПЛАВОВ

		Шнрина	растрава грані	иц зерен
Металл или сплав	т _{отж} , ч		после нагре	ва до 1400 °C
		до нагрева	в стекле	на воздухе
Pt Pd ПлРд10 ПлПд25 ПлПдРд25—10 ПлПд35	35 35 100 70 100 70	0,18 0,31 0,25 0,32 0,30 0,33	0,40 3,9 0,56 0,73 1,26 0,92	0,39 2,5 0,70 0,55 0,79 0,68

Примечание. За н
сходное состояние (до нагрева) принято отожженное при 1400 °C, 2 ч.

вов их возгонка на воздухе и растворение в расплаве стекла ускоряются; это ускорение тем больше, чем меньше сопротивление сплава ползучести. Например, при 1400 °C растворение платниы в расплаве

ТАБЛИЦА 6.47 ХАРАКТЕРИСТИКА ЖАРОПРОЧНОСТИ Рt, Pd И ИХ СПЛАВА ПРИ 1400 °C И σ_{HAR} =2,5 МПа

e, %/4	т, ч	δ, %	Среда
0,83	18	23	Воздух
0,57	31	27	Стекло Воздух
0,17	82	21	Стекло Воздух Стекло
	0,83 1,50 0,57 0,72 0,17	0,83 18 1,50 10 0,57 31 0,72 16	0,83 18 23 1,50 10 23 0,57 31 27 0,72 16 19 0,17 82 21

стекла при ползучести возрастает на порядок, а жаропрочного сплава ПлРд10 — только в три раза. Скорость возгонки этих материалов при ползучести возрастает соответственно на два порядка и в шесть раз.

СВОЙСТВА ПЛАТИНОВЫХ СПЛАВОВ ПРИ $\sigma_{
m HSq}=5~{
m MHa}$ ДО И ПОСЛЕ 100-ч ВЫДЕРЖКИ НА ВОЗДУХЕ ПРИ 1400 °C

		Дов	ы д ержки	После вы	ы держк и
Сплав	t ^{ncπ,} °C	т, ч	δ, %	т, ч	δ, %
ПлПдРдРу25—10—1,5 Pt—Pd—Rh—Ir	1300 1300 1400	211 142 55	9,5 19,0 20,0	120 95 34	8,0 13,0 16,5

со скоростью ползучести
Ö
ии (пРи 1400°C)
ичп)
КОРРОЗИИ
ПЕРАТУРНОЙ
высокотемпе
СКОРОСТИ
CBA3P C

CBA35 CKOPOCTM BEICOKOTEMHEPATYPHOM KOPPO3MM (IIPM 1400°C) CO CKOPOCTEM HOUSY-BELLM	перату	рнои	KOPPOS	ии	PM 1400	3	CKOPOCII		384EC	14		
			Ha B	На воздуже				M	расплав	В расплаве стекла		
	ьПМ г =	Скорос гонки, кг/(м	Скорость воз- гонкн, . 10—", кг/(м² . с), при	Ускорег	Ускорене возгонки, %	лки, %	ьПМ д =	Скорость растворе. ния, . 10 ⁻¹¹ , кг/(м² · с), при	ррость творе. . 10—11, м² · с), при	Ускорение растворення. %	раствор	ення, %
Сплав	PeH ^D I		BIIM	-эжвд	за счет рова	за счет леги- рования	P.BH ^D		BIIM	-Rqi	за счет легн- рования	счет легн- рования
	нап .Р/% ,3	$\mathbf{o}_{\mathbf{Hg}\mathbf{H}} = 0$	o ^{nga} = 2 V	ЗЭ САСТ ИЗП	0 - HRH 0	enm d=	ıdu 'ь/% 'з	o _{H84} = 0	o _{H814} = 5 I	за счет наг жения	$0 = \mathbf{P_{BH}} \mathbf{v}$	= р_{вн}о вПМ д =
ПлРд10	0,2	4,8	25	525	١	ı	6,0	8,0	3,2	300	1	i
ПлПдРд25—10	0,8	3,8	42	1005	1*2	68*1	9,0	7,3	78	086	810*1	2340*1
ПлПдРдРу25—10—1,5	0,5	27	09	122	£1049	43*2	0,2	91	54	240	119*2	31 *2
ПлПдРд35—13	0,5	7,0	26	200	ł	ŀ	0,5	82	135	650	l	ł
Cnaab Pt—Pd—Rh—Ir	0,4	0,6	62	290	28*3	10*3	0,4	20	110	450	10*3	20*3
								_				

*! Легироваине сплава Рt—Rh 25 % Pd. *2 Легированне сплава Pt—Pd—Rh 1,5 % R *3 Легирование сплава Pt—Pd—Rh 1,0 % Ii

3 120 30 0,4 0,8 1,2 70 80 ε,%/4 0,5 1,0 9 10 ε·10⁻²;%/4 10 7 0 Rh,% 50 30 20 Rh,% Рнс. 6.39. Зависимость скорости возгонки $K_{\rm B}$ сплевов Рt—Rh от их скорости получести при 1400 °C (б) и $\sigma_{\rm HAM} = 5$ МПа

Одной из возможных причин ускорения возгонки на воздухе и растворения в расплаве стекла при ползучести может быть нарушение сплошности защитного оксидного слоя на поверхности. Следует также принять во внимание, что при 0,7—0,9 $T_{\pi\pi}$ может развиваться диффузнонная ползучесть, сопровождающаяся повышением коицентрации вакансий на поверхности и соответственно увеличением вероятности отрыва атомов от кристалла. Ускорение возгонки на воздухе и растворения в расплаве стекла при ползучести может быть также следствием повышения плотности дислокаций (выходы дислокаций на поверхность кристалла являются центрами испарения на воздухе и растворения в расплаве стекла).

На рис. 6.39 показано, что при 1400 и 1700 °С с уменьшением скорости ползучести двойных сплавов Pt—Rh скорость возгонки уменьшается. Это снижение скорости возгонки связано только с уменьшением скорости ползучести при увеличении концентрации Rh, так как сам Rh сравиительно мало изменяет показатели возгонки платиновых сплавов в ненапряженном состоянии.

Следовательно, уменьшая скорость ползучести платиновых сплавов за счет упрочияющего легирования, можно снизить развитие коррозии и повысить эксплуатационную стойкость.

Сопоставление данных по скорости ползучести платиновых сплавов с ускорением их возгоики на воздухе и растворения в расплаве стекла при ползучести (табл. 6.49) показывает, что при легировании платинового сплава новым компонентом, уменьшающим или увеличивающим скорость ползучести, соответственно уменьшается или увеличивается показатель ускорения возгонки и растворения в стекломассе при ползучести.

Таким образом, легирование платиновых сплавов Ru или Ir ведет к повышению их жаропрочности и одновременному снижению возгонки на воздухе и скорости растворения в расплаве стекла при ползучести.

6.10. Коррозионностойкие материалы

Применение благородных металлов и их сплавов в качестве материала для лабораторной посуды, принадлежностей и аппаратов для химической промышленности является традиционным. Еще в начале XIX века из платины изготавливали аппараты для выпаривания серной кислоты.

Использование их в этих областях определяется высокой коррознонной стойкостью при комнатной и повышенных температурах, высокой температурой плавления, низким давлением пара, а также хорошей жаропрочностью и обрабатываемостью.

Области применения изделий на основе благородных металлов и ус-

ловия их работы приведены ниже.

Материалы на основе платины и ее сплавов:

— посуда из платины для химического анализа (чашки, лодочки, тигли, трубки и т. д.); при этом не рекомендуется плавление или нагрев соединений As, B, P, Si, Pb, Sn, Zn, Sb, Se, Te, C, S, иагрев посуды на железных подставках; нельзя производить работу с расплавленными питратами в присутствии щелочных гидроксидов или карбоиатов, проводить опыты с царской водкой или смесями соляной кислоты и окисляющихся веществ, плавку на воздухе щелочей, щелочных оксидов или перекисей, или (в меньшей степени) щелочных гидроксидов, плавку с доступом воздуха цнаиидов или щелочных хлоридов при высоких температурах (около 1000°С), длительный иагрев фосфорной кислоты [29]; для повышения формоустойчивости Рt легируют добавками Au, Rh или Ir [264], а также используют спеченный материал, который получают смешением порошка Рt и сотых долей процента тугоплавких оксидов (ZrO₂, Cr₂O₃);

— тигли из плакированных материалов (из окалино- и коррозионпостойких сталей с виутренним платиновым покрытием) используют

без нагрева выше 900 °С [264];

— тигли из платинооксидоспеченного материала, покрытые с обеих сторон платиной, используют в производстве стекла до 1100°C [264];

-- тигли из платииы для производства оптического стекла при

температурах 1100—1400 °С [29, 264];

— облицовка и плакировка платиной аппаратов, работающих под давлением (автоклавов) в условиях агрессивной среды при повышенных температурах [264, 822]:

- сосуды из платииы для компактирования радиоактивных отхо-

дов при температурах 1000—1200 °С [264];

- покрытия из платины циркоиия и его сплавов в атомных реак-

торах [38];

— фильеры для производства искусственных и синтетических волокои при 100—400 °C в 7.%-иом растворе NaOH и 10 %-иом растворе H₂SO₄ из сплавов Pt — 7,5 % Au, Pt — 25 % Pd, Pt — 10 % Rh, Au — 50 % Pt, Au — 30 % Pt [264, 821].

Материалы на основе металлов платиновой группы:

- тигли для выращивания сиитетических кристаллов из расплавов щелочных и щелочноземельных галогенидов или оксидов для изготовления призм для ультрафиолетовой и иифракрасной спектроскопии, лазерной и мазерной техинки; в зависимости от температуры плавления оксидов и вида процесса используют тигли из Pt,Rh, Ir или из сплава Pt—Ir [264, 822];
- реторты и трубы из палладия в аппаратах перегонки плавиковой кислоты [822];
- тигли из иридия для изучения химических реакций при температурах 2000—2300 °C [9];

— покрытия из родия и палладия в прецизионных приборах для

нзмерения физических констант в агрессивных средах [9];

- тигли из сплава Pd—Ag для исследования легкоплавких силикатов при 1250 °C [29];
- лабораторная посуда из серебра в химическом анализе; при этом иельзя производить работу с коицентрированными растворами, например бисульфата щелочи; с растворами солей аммония при 20 °С, щелочных цианидов при 20 °С и плавиковой кислоты при 100 °С при достаточном доступе воздуха, а также с расплавами щелочиых цианидов; то же самое относится к действию галогенидов и элементарной серы [264];

— автоклавы, дистилляционные аппараты, баки из серебра для содержания агрессивных растворов, паров или газов в химической промышленности; для этой цели применяют как изделия из серебра, так и покрытия; применяют также серебро с добавками 0,15 % № для измельчения зерна или 5 % Сd для повышения хлорустойчивости; при рабочей температуре выше 200 °С применяют вкладываемые серебряные обкладки; если требуется высокая термопрочность серебра, то аппараты изготавливают из внутрениеокисленных серебряных материалов [264];

— трубопроводы, нагревательные и охлаждающие элементы— змеевики из серебра для химической аппаратуры, работающей в агрессивных средах [264]; для трубопроводов применяют также сплав Pallacid (Au—40 Ag—30 Pd), разработанный фирмой «Дегусса», который устойчив при доступе воздуха против действия концентрированной

соляной кислоты [264];

 сосуды для хранения дистиллированной воды и бродильные чаны из серебра для приготовления фруктовых соков в пищевой промышленности [264];

— предохранительные мембраны из серебра в резервуарах высокого давления, содержащих агрессивные жидкости и газы при 120°C [264]; применяют также платину при 450°C, палладий или сплавы на основе золота (Au—30 Ag, Au—40 Ag—30 Pd) [264];

пористые фильтры (дозиметры) из серебра для работы в условиях агрессивных жидкостей или газов [264]; применяют также плати-

ну и палладий [264].

6.11. Катализаторы
Благородные металлы являются основиыми, а в некоторых случаях единственными катализаторами многих важнейших промышленных процессов, включая производство высокооктанового бензина путем дегидрогенизации нафтенов, изомеризации и дегидроциклизации парафинов (риформинг), окисления аммиака при получении азотиой кислоты, окисления этилена в оксид этилена, разнообразных процессов гидрирования в химической, нефтехимической, медицинской промышленности. Платина и палладий — основные компоненты катализаторов обезвреживания выхлопных газов двигателей внутрениего сгорания, отходящих газов предприятий нефтепереработки и нефтехимни, некоторых химических производств. О масштабах использования благородных металлов для производства катализаторов можно судить по приведенным в табл. 6.50 данным [823] о промышленности США за 1978 г.

таблица 6.50 использование благородных металлов для производства катализаторов в США В 1978 г.

Процесс	Қатализатор	Количество благород- ного металла, т/год
Обезвреживанне выхлопных газов автомобилей	Pt; Pd	Pt12; Pd4
Риформинг Окисление аммиака при произ-		Pt3,4 Pt1,6; Rh0,2; Pd0 ,1
водстве азотной кислоты Окисление этилена в оксид эти- лена	Pd Ag	Agl26
лена Гндрирование	Pd; Pt	Pd4,3; Pt0,5

Цифры, приведенные в табл. 6.50, характеризуют только количество катализаторов, производимых в течение года для расширения производства, а также для восполнения потерь эксплуатируемых катализаторов и снижения их активиости. Общие количества Pt, Pd, Rh и Ag в работающих катализаторах гораздо больше. Например, по оценкам [823] в процессах гидрирования в промышленности США в 1978 г. применялн катализаторы, на которые было использовано 43,5 т Pd и 5 т Pt. В подобных масштабах эти металлы используются как катализаторы и промышленностью других развитых страи. В меньших количествах для тех же целей применяют Ru, Ir, Au.

Использование благородных металлов в качестве катализаторов рентабельно, несмотря иа их высокие цены, так как иет других материалов, обладающих такой же совокупностью каталитических свойств, химической устойчивостью, высокими температурами плавления и ки-

пения.

В процессах дожигания вредных примесей и окисления аммиака платииа и ее сплавы с палладием и роднем месяцами сохраняют каталитическую активность и механическую прочность в кислородсодержащей среде при температурах до 1170 К. Катализаторы риформинга, содержащие платину, способствуют специфическим превращениям углеводородов при температурах до 720 К и не образуют объемных карбидов, что для других металлов приводит к потере каталитической активности. Серебро является едииственным катализатором, позволяющим получать более 70 % оксида этилена в продуктах окисления этилена. Еще более высокая избирательность действия достигнута при гидрировании широкого круга соединений на палладиевых катализаторах. Например, углеводороды с двумя двойными связями (диолефины), которые вызывают осмоление бензина при хранении, могут быть на 99 % прогидрированы в моноолефины, что устраняет осмоление бензина.

Некоторые соединения палладия позволяют в растворе при температуре, близкой к комнатной, с высокими выходами получать ацетальдегид из этилена, винилацетат из этилена и уксусной кислоты, а последняя производится на родиевом катализаторе из метанола и оксида углерода с селективностью 99 %. Для сравнения следует отметить, что на других катализаторах, например кобальтовом, наряду с уксусной кислотой получается ряд побочных продуктов, что затрудияет ее

очистку.

Для пара-ортопревращения водорода при температуре жидкого азота рутениевый катализатор в 60 раз более активеи, чем оксиды железа или хрома, и позволяет работать с объемной скоростью порядка

106 ч-1, легко комбнируется с теплообменииком [824].

Особенностью платиновых металлов является усиление их каталитического действия при совместном воздействии по сравиению с раздельным или последовательным использованием тех же катализаторов. Это явление, иазываемое синергизмом, иаблюдается как для смесей двух катализаторов, так и для биметаллических катализаторов на одиом носителе. Например, со смесью в соотношении 1:3 катализаторов рутеини на активном угле и палладий на активном угле, содержавших 5 % металла, выход трансдиметилциклогексана при гидрировании о-ксилола при 298 К оказался в 2,5 раза выше, чем над одним рутениевым катализатором, котя на палладиевом катализаторе при тех же условиях гидрирование вообще не происходило. Действие палладия было объясиено восстановлением на нем промежуточного продукта (1,2-диметняциклогексана), десорбирующегося с рутениевого катализатора [825]. Особенно эффективными являются добавки нескольких процентов платииы или родия к палладиевым катализаторам гидрирования [826].

Подробные сведения о реакциях, катализируемых благородиыми металлами и их соединениями, появившнеся в мировой литературе с 1940 по 1969 г., представлены в справочиике [827].

Формы применения благородных металлов

для катализаторов

Известны следующие формы применения металлов:

массивный, компактный металл в виде сетки, фольги;
 губчатый металл, полученный разложением соли соответствую-

ILIGETO METAJAJA;

3) чериь, получаемая при действии восстановителей на соль металла;

 коллоидные металлы, получаемые восстановлением солей в присутствии защитных коллоидов;

5) катализаторы на носителях;

6) сплавиые скелетные катализаторы, получаемые выщелачивани-

ем более активного компонента (Al, Mg и др.) из сплава.

Массивные, компактные катализаторы получают из металлов; они пе требуют предварительной обработки, кроме очистки поверхности химическим путем или прокаливанием, и в таком виде их используют в ряде производств. Это сетки с большой поверхностью, которые используются в основиом в реакциях окислепия, в электросинтезе в качестве электродов.

В СССР разработан сплав для катализаторных сеток, содержащий Рt, Pd, Rh (ПлПдРд4—3,5), применяющийся наряду с известным спла-

вом ПлРд7,5.

Впервые Тенар в 1813 г. открыл каталитическое действие Pt, а также Ag и Au при разложении аммиака. Деви обиаружил каталитический эффект Pt при беспламенном горении углеводородов и на этой основе

создал свою знаменитую «рудничную лампу Девн». Губчатая платина была получена Волластоном в 1813 г. разложением NH₄PtCl₆. Доберейнер нашел, что губчатая платина катализирует взаимодействие H₂ и O₂ уже при комнатной температуре, и использовал это свойство для создания своего так называемого гидро-

пневматического огнива.

В настоящее время губчатую платину получают разложением солей Pt или H_2 PtCl₆ в токе водорода. Полученный рыхлый серый металл используют для катализирования реакций окисления, гидро- и дегидрогенизации. Активность ее ииже, чем Pt-черии, одиако катализатор менее чувствителен к высокой температуре реакции.

Платиновая чернь — наиболее активный катализатор, хотя его активность существенио зависит от природы восстанавливаемой соли и от условий проведения реакции. Восстановление соли при получении катализатора проводится на холоду или при нагревании. Следует иметь в виду, что черии весьма чувствительны к нагреванию (спекаются и теряют активность). Сухое восстановление солей Pt, например, может быть осуществлено в токе водорода при нагревании, однако полученпый этим способом катализатор обычио менее активен, чем при мокром способе получения. Мокрый способ состоит в восстановлении растворов солей Pt действием Zn, Mg, гидроксиламином, гидразингидратом, формальдегидом в щелочной среде. Последним методом, известиым как метод Лёва, получают наиболее активный катализатор. Так, 50 г H₂PtCl₆ в 50 мл воды смешивают с 70 мл формалииа и при охлаждении добавляют раствор 50 г NaOH в 50 мл воды. Хорошо промытый катализатор сушат в эксикаторе над серной кислотой. Рd-чернь получается действием на соли Pd этих же восстановителей, а также формпата натрия.

МЕТАЛЛИЧЕСКИЕ КАТАЛИЗАТОРЫ ГИДРОГЕНИЗАЦИИ. МОДИФИЦИРОВАННЫЕ ХИРАЛЬНЫМИ СОЕДИНЕНИЯМИ

моди-Условия Оптически активный реакции продукт агент, давленне водо рода, МПа оптический вы-ход, % Катализатор Хиральный з фикатор δ 0,1 Pd-чернь Фенил-20 Азлактон (или Фенилала-40-100 комплекс) этиламин нин Рd-чериь (или 0.1 20 Апето-Фенилэти-3,5 комплекс) феноксим ламин (1 % Pd—Ni)/ (+)-вин-5.5 110 Метил-Метил-в-90 кизельгур ная кисацетооксибутират лота ацетат (1 % Ru-Ni)/ 5,5 | 110 То же То же То же кизельгур Ru скелетный 10 Этилаце->> Этил-втоацетат оксибутират

ТАБЛИЦА 6.51

Катализатор Адамса — коричневый оксил платииы — получастся сплавлением H₂PtCl₆ с NaNO₃ при 500 °C. Массу вышелачивают водой и промывают. Катализатор особенно активен для реакций гилрогенизации. Аналогично получают Рd катализатор.

Pt. Pd и Ru — катализаторы на носителях получают пропиткой раствором соли иосителя и восстановлением в токе водорода при нагревании или мокрым путем восстановлением формальдегилом в шелочной среде. В качестве носителей применяют Al₂O₃, уголь, алюмосилика-

ты, асбест.

По Зелинскому Pt и Pd, нанесенные на асбест, восстанавливают формалином в присутствии полуторного количества NaOH, Широко применяют катализаторы на угле. Катализатор получают пропиткой березового активированного угля раствором соли и востановлением в токе водорода при 100—150 °C. Особенио пригоден для стереоспецифического восстановления бензильных производиых (гидрогенолиз С—С связи) катализатор Pd(OH), на угле. Зелииский применял для гидрогенолиза С-С1 связи в циклических галоидпроизводных катализатор Pd/Zn, полученный осаждением Pd на Zn. В кислой среде Zn растворяется и служит источником водорола.

Коллоидальные катализаторы получаются восстановлением солей металлов в присутствии защитных коллоидов, препятствующих выпадению мелкораздробленных металлов в осалок. Мелкораздробленные металлы, так называемые катализаторы Бредига, полученные распылением металла в дуговом разряде — малостабильные катализаторы. В качестве защитных коллоидов используют растворы протальбината или лизальбината натрия, выделяемого из янчиого белка (катализаторы Пааля), или раствор гуммиарабика (катализатор Скита). Активность катализатора зависит от способа получения и свойств защитного коллонда: чем стабильнее коллонд, тем менее активен катализатор.

Скелетные катализаторы были получены впервые Ренеем в 1924 г. путем вышелачивания сплавов каталитически активного металла с каталитически неактивиым металлом, способным частичио или полностью удаляться при обработке сплава растворами сильных электролитов. Это главным образом сплавы с Al, Mg, Zn. Сплавы получают обычио сплавлением компонеитов или совместиым электроосаждением иа металличе-

ских или графитовых электродах.

Скелетные Pt, Pd, Rh получают вышелачиванием сплавов, содержащих свыше 50 % АІ. Полученные катализаторы обладают высокой активностью в анодном окислении водорода и метанола. Скелетиую Pt готовят также из сплавов с шелочными металлами. Расплавленный Li при 450 °C реагирует с Pt, образуя фазу Лавеса состава LiPt₂. С натрием взаимодействие протекает при 650°С. После удаления щелочного металла гидролизом получают активный Pt-катализатор. Значительный

интерес представляют бинарные скелетные катализаторы.

Металлические катализаторы, обработаниые предварительно растворами хирального комплексообразующего органического соединения, например аминокислоты или оксикислоты, так называемого модификатора, приобретают способиость проводить реакции, главным образом гидрогенизации С=С и С=О связей в прохиральных соединениях энаитиоселективно, т. е. приводить к оптически активиым продуктам (Р). Реакция протекает через образование хирального комплекса, находящегося на поверхности катализатора К, субстрата S и модификатора M:

 $MK \rightarrow [MKS] \rightarrow P$.

Наиболее энантиоселективным катализатором оказался Ni с добавками благородных металлов VIII группы, модифицированный (+)-виниой кислотой. Гидрогенизация на таком катализаторе, например эфиров ацетоуксусной кислоты или ацетилацетома. протекает с высокой эиантиоселективностью, близкой к 100 %. Благородные металлы в чистом виде, например Ru, уступают по энантноселективности Ni и Cu-катализаторам, хотя и обнаруживают высокую общую активиость в гилрировании С=О связи в кетоэфирах и В-дикетонах.

В восстановительном аминолизе азлактонов Рф-катализатор проявляет высокую энаитиоселективность. Некоторые наиболее характерные данные приведены в табл. 6.51.

Применение металлических катализаторов в производстве миогообразио.

Производство сериой кислоты — окисление SO₂ в SO₂ — осуществляется путем применения тонкоизмельчениой Pt, Pt/асбест или Pt. нанесеиный на другие носители (силикагель, MgSO₄). Относительная активность катализаторов в окислении SO₂ убывает в ряду Pt>Ir>Pd.

Окисление аммиака осуществляется на Рt сетках или фольге. Окис-

ление высших парафинов — на OsO₄.

В общем в реакциях окисления металлы VIII группы не находят широкого применения и в ряде случаев заменяются более дешевыми и активными катализаторами.

Гораздо большее значение благородиые металлы VIII группы име-

ют в процессах гидрирования — дегидрирования.

Применение Pt, Pd и других металлов для дегидрогенизации циклических углеводородов (реакцин, открытой Зелинским) позволило обогащать нефтяные фракции ароматическими углеводородами.

Зелинский открыл также, что Pt и Pd являются активными катализаторами гидрогенизации олефиновой связи и ароматических углеводородов при 150 °C в паровой и жидкой фазах. Повышение температуры до 250—300 °C усиливает обратный процесс — дегидрогенизанию. Реакция характеризуется тем, что сразу отщепляются три молекулы H_2 , а молекула, например, циклогексана превращается в бензол. Оказалось, что этой реакции на Pt, Pd и других металлах VIII группы подвергаются только 6-члениые циклаиы, что позволило A. А. Баландниу в рамках созданной им «мультиплетной теории катализа» сформулировать принципы структурного и энергетического соответствия в гетерогениом катализе.

По А. А. Баландину, каталитическая активность металлов VIII группы в гидро- и дегидрогенизации 6-членных циклических углеводородов связывается с геометрическими факторами — соответствием параметров кристаллической решетки металла межатомиым расстояпиям в реагирующей молекуле органического соединения. Наиболее наглядной моделью служит дегидрогенизация молекулы циклогексана, плоско располагающаяся на грани (111) кристалла Рt, содержащей 6 атомов металла. Только металлы с решеткой типа A1 и со следующими параметрами, нм, способны к этой реакции: Pt — 0,2746; Pd — 0,27511; Ir — 0,2714; Rh — 0,26901; Os — 0,26754; 0,27354; Ru — 0,26502; 0,27058.

Ад и Аи имеют параметры кристаллической решетки, далеко превосходящие указанные, поэтому они ие являются катализаторами превращения цикланов. Помимо геометрических, важиы и энергетические факторы, связывающие каталитическую активпость металлов с величимами энергий связей, например металл — углерод, металл — водород и металл — кислород в случае реакции органических молекул, содержащих реагирующие атомы: С. Н. и О.

Согласио А. А. Балаидину между катализатором и реакцией сущсствует и энергетическое соответствие. Например, для реакции дегидрогенизации этилового спирта на Pt

энергетический барьер E реакции изобразится секущей иа так иазываемых вулканообразных кривых в координатах E-q, где q — адсорбционный потенциал катализатора, равный сумме энергий связей реагирующих атомов с катализатором: $\hat{q} = Q_{Pt-C} + Q_{Pt-O} + 2Q_{Pt-H}$. Зная величины энергий связей, можно теоретически вычислить энергетический барьер реакцин, а отсюда и энергию активацин $\varepsilon = -3/4 E$, и таким образом предсказать оптимальный катализатор для данной реакции. На основании этих даиных теоретически рассчитывают, например, последовательность насыщения связей С=С, С=О, С=N, содержащихся в даиной молекуле на Pt-, Pd-, Ru-металлических катализаторах. Большое число экспериментальных данных в области гидрогенизационного катализа на металлах подтверждает теоретические расчеты. Кроме того, на основе мультиплетной теории были предприняты исследования установить связь каталитической активности металлических катализаторов, учитывая характеристики объемных соединений, например теплоты сублимации металлов. Так, оказалось, что зависимость активности металлов в реакции гидрирования олефинов, разложения муравыной икслоты и других реакциях от теплот сублимации описывается также «вулканообразной кривой».

Закономерности связи каталитической активности металлов с их электронным строением и энергетическими характеристиками промежуточных каталитических комплексов установлены для ряда каталитических систем.

Каталитичсская активность металлов сопоставлена с их электронным строением, с недостроенностью *d*-электронной оболочки. Оказалось, что каталитическую активность в реакциях гидро- и дегидрогенизацивпроявляют металлы, содержащие 2—4 несвязанных электрона в заполняющихся *d*-подуровнях и 1—2 — в *s*-подуровнях: Ru4*d*⁷5*s*¹; Rh4*d*⁸5*s*⁴; Pd4*d*¹⁰5*s*⁰≠4*d*⁹5*s*¹: Os5*d*⁶6*s*²: Ir5*d*⁷6*s*²: Pt5*d*⁹6*s*⁴.

Увеличение d-вакансий в электроиной оболочке металла должно повышать прочность адсорбционных связей, а следовательно, и каталитическую активность. Так, при гидрогенолизе этана каталитическая активность растет от Pd к Rh и Ru и от Pt к Ir и Os. В реакциях с участием водорода (гидрогенизация, дейтерообмен) удельная каталитическая активность растет с заполнением d-подуровня, достигая максимума при почти полиом заполнении, а затем резко падает. Например, при добавлении в бинарных сплавах Ag или Au к Pt, Pd постепенно заполняются d-подуровии и при содержании 60 % Ag (Au) каталитическая активность становится минимальной.

Теоретически иаиболее обосиованиым методом, подтверждающим прямое участие d-электронов, должен быть катализ на сплавах металлов VIII группы с металлами I группы: Ag, Au (и Cu). Эти металлы образуют твердые растворы без существенного изменения параметров кристаллической решетки, поэтому изменение каталитической активности при введении, иапример, Ag в Pd можно отнести целиком за счет заполиения d-подуровия в Pd. В ряде случаев наблюдаемая зависимость каталитической активности от состава сплава отвечает теоретически ожидаемой. Так, при реакциях на Pd—Ag сплавах, включающих водород, энергия активации остается постоящиой, резко увеличиваясь при достижении содержания Ag, отвечающего заполиению d-подуровия в Pd. Однако в некоторых случаях, папример при гидрогенизации ацетилена, такой связи не прослеживается.

Мембранные катализаторы Типы мембранных катализаторов. Мембранный катализатор отличается от других катализаторов тем, что сочетает каталитическую активность с избирательной проницаемостью для одного из участинков ускоряемой реакции. Например, реакции с присоединением водорода (гидрирование, гидродеалкилирование и др.) могут быть проведены с более высокой скоростью и селективностью за счет подачи водорода не в смеси с другим реагентом, а через мембранный катализатор. Реакции с выделением водорода (дегидрирование, дегидроциклизация и др.) ускоряются благодаря удалению образующегося водорода через катализатор. Проницаемыми для водорода мембранными катализаторами являются палладий и некоторые сплавы на его основе*1. Мембранным катализатором, проинцаемым для кислорода, может служить серебро, каталитически активное в отношении реакций окисления.

Мембраиные катализаторы делятся на два типа, к одному из которых принадлежат вещества, обладающие как избирательной газопроницаемостью, так и каталитической активностью. Другой тип мембраиных катализаторов составляют системы, в которых функцию избирательной газопроницаемости выполняет один компонент, а каталитиче-

^{*1} Пат. № 4132660 (США), 1979.

МЕМБРАННЫЕ КАТАЛИЗАТОРЫ ИЗ ПАЛЛАДИЯ И СПЛАВОВ НА ЕГО ОСНОВЕ

	на его основе		_
Состав катализатора, % (по массе)	Реакция	Темпера- тура ре- акции, К	Ли т ература
Pd Pd Pd	Гидрирование этилена Гидрирование хинона Н ₂ -D ₂ -обмен, гидрирование этилена	423 375 423—573	[828] [832] [833]
Pd Pd—35Ag Pd Pd—23Ag *	Гидрирование этилеиа То же Гидрирование ацетилена Гидрирование циклогек-	293—448 327 373—413 343—473	[834] [835] [836] [837]
Pd—25Ag	сена Сопряжение дегидрирования этана и окисления	725	*1
Pd, Pd—5Ni, Pd—10Ni, Pd—20Ag, Pd—40Ag, Pd—50Ag	водорода Дегидрирование цикло- гексана	473—760	[828]
Pd—23Ag	Дегидрирование цикло- гексана в циклогексен	398	[838]
Pd5,5Ni	Дегидрирование 2-метил- бутена-1	402—560	[839]
Pd—10Rh Pd—5,5Ni	То же Дегидроциклизация и- гексаиа, и-гептаиа п и- октана	413—758 700—860	[839] [840]
Pd—10Rh	Октана Дегидроциклизация и-гептаиа	673—820	[840]
Pd—23Ag; Pd—60Au	Изомеризация бутена-1 и трансбутена-2	573—603	[841]
Pd	н грансоу гена-2 Сопряжение дегидриро- вания циклогексаиа и деметилирования о-кси- лола	703	[842]
Pd; Pd—20Ag	пона Сопряжение дегидриро- вания трансбутена-2 с гидродеметилированием толуола или с гидриро- ванием бензола	653—713	[843]
Pd—25Ag	Гидрирование изопрена в 2-метилбутеи-1, гекса- днена-2,4 и гексадиена- 1,5 в гексеи, стирола в этилбензол, акролениа в пропионовый альдегид, метилвинилкетона в ме-	523	[844]
Pd—25Ag	тилэтилкетон Дегидрирование цикло- гексанола с образова- нием пиклогексанона и фенола	625	[844]

скую активность обеспечивает другой компонент [829]. В более общем случае [830] используется третий компонент, являющийся механически прочным каркасом этой системы. Мембранные катализаторы, состоящие из иескольких слоев, называют композитными. К композитным мембранным катализаторам принадлежат: трехслойная система (металлокерамический лист, слой кремнийорганического полимера, пленка палладия или сплава на его основе*, пятислойная система (с обеих поверхностей находятся пленки палладия или его сплава, нанесенные на слои полимера, покрывающие металлокерамический лист).

Композитиые мембранные катализаторы, проинцаемые для водорода, содержат в сотин раз меньше благородного металла на единицу поверхности, чем мембранные катализаторы в виде фольги из палладиевого сплава, и имеют более высокую механическую прочность. Но однослойные мембранные катализаторы в виде фольги или трубки более термостойки, устойчивы в химически агрессивных средах и менее сложны в изготовлении.

В табл. 6.52 указаны реакции, осуществленные на проницаемых для водорода катализаторах из палладия и его сплавов, чаще всего в

виде фольги или тоикостенных трубок.

Композитный мембраиный катализатор, проиицаемый для водорода*1, был приготовлен из медиого или инкелевого металлокерамического листа толщиной 0,2-1,0 мм, покрытого слоем полимера на основе полидиметилсилоксанового каучука толщиной 0,2-0,5 мм, который вулканизировали при 293 К в течение 2 сут. После 4-ч вакуумирования при 343 К иа слой полимера в вакууме возгоияли плеику палладия или сплава палладия эффективной толщиной 0,01-0,1 мкм. Лист катализатора разделял реактор из иержавеющей стали на две камеры. В камеру, к которой был обращеи металлокерамический лист, подавали водород, а в камеру с пленкой палладия или палладиевого сплава — пары гидрируемого вещества, например циклопеитадиена при температурах 366-423 К. Достигалось полиое превращение циклопентадиена в смесь из 92 % циклопентена (мономера синтетического каучука) и 8 % шиклопентана. Аналогичные результаты были получены [858] на мембранном катализаторе в виде фольги из палладиевого сплава, содержавшей иа единицу поверхиости в 100 раз больше драгоценных металлов, чем композитный мембранный катализатор.

• Зависимость каталитических свойств сплавов на основе палладия от их состава и термообработки. Бинариые сплавы Pd с Ni, Rh, Ru, Ag, Pt, получениые в вакуумной дуговой печи с нерасходуемым вольфрамовым электродом, после отжига в вакууме при 1273 К и проката в фольгу толшиной 0,1 мм испытывали на каталитическую активность в отношении дегидрирования циклогексана [29, 828, 850]. С увеличением содержания второго компонента каталитическая активность всех упомянутых сплавов, кроме сплавов с Ag, проходит через максимум. Более активными, чем Pd, оказались, в частности, сплавы с 5—6 % (по массе) Ni и 6—9 % (по массе) Ru, а сплавы Pd—Ag — менее активными, чем Pd. Ниже даны для некоторых из этих сплавов температуры, соответствующие 33 %-ной глубине дегидрирования циклогексана:

Состав катализа- тора, % (по мас- се)	Состав катализа- тора, % (по мас- се)	Состав катализатора, % (по массе)
Pd 593	Pd—0,1Pt 630	Pd—20Ag 630
Pd—5Ni 528	Pd—0,5Pt 545	Pd—40Ag 695
Pd—10Ni 620	Pd—1,5Pt 555	Pd—50Ag 705

^{*1} Пат. № 4132660 (США). 1979.

Состав катализатора, % (по массе)	Реакция	Темпера- тура ре- акции, Қ	Литература
Pd—5,5Ni; Pd—10Rh	Гидродеалкилирование	743870	[29]
Pd—23Ag **	голуола Гидрированне бутена-1 и циклогексена	383	[845]
Pd—5,5Ni; Pd—10Rh; Pd—10Rtı	Дегидрирование нзопен- тана в изопрен и изопен-	743—870	*2
Pd—25Ag	тен Дегидрирование н-бута- на преимущественно в бутен-1 и изобутана в изобутен	603	*3
Pd5,5Ni	Гидродеалкилирование этилбензола с образова-	800—870	[846]
Pd—5Ru	нием толуола и бензола Дегндроциклизация н-гексана	608—848	[847]
Pd—5Ni; Pd—5; 15Mo; Pd—5Re	Гидродеалкилирование α- и β-метилнафталииов, 1,3-; 1,4-; 1,5-; 1,6-; 2,3-;	733—873	[848]
Pd—25Ag	2,6-диметилнафталинов Гидрирование бутадие- на-1,3 и бутена-1 в бутан, метилиметакрилата в метилизобутират, дитретбутилэтилена в дитретбутилэтан	298—573	[849]
Pd—Ru (4,5; 5; 6; 7;	Дегидрирование цикло-	6 2 3	[850, 851]
7,5; 8,5; 9) Pd—5,9Ni	гексана Гидрирование бензола в циклогексан и циклогек-	373473	[852, 853]
Pd; Pd—10Ru Pd—5,9Ni	Гидрирование хинона Сопряжение дегидроцик- лизации ундекана с гид- родеметилированием ди- метилнафталина	403 860	[853] [854]
Pd6Ni	Дегидрирование изоами-	600—753	[855]
Pd—2Al	Перемещение двойной	508—608	[856]
Pd—15Mo	связи в пентене-1 Дегидроциклизация	700—788	[856]
Pd−5Re	и-гексана Дегидроциклизация	822—878	[856]
Pd—Rh (7; 10; 15; 20)	н-гептана Дегидрирование цикло-	400—780	[857]
Pd—2Mo	гексана Гидродеалкилирование	753—859	*4, 5
Pd —Ru (4,36; 9,78)	толуола Гидрирование циклопен- тадиена	300—395	[858]

Состав катализатора, % (по массе)	Реакция	Темпера- тура ре- акции, К	Литература
Pd—Rh (2; 5)	Гидрирование циклопен- тадиена	371—511	[858]
Pd—5Ni	Гидрирование фурана, 2,3-дигидрофурана и сильвана	325—573	[859, 860]
Pd—5Ni	Гидрирование фурфурола	373—523	[861]
Pd—5,9Ni	Сопряжение дегидроге- ннзации изоамиленов с гидродеметилировани- ем толуола или окислени-	723	[862]
Pd—5W—1Ru	ем водорода Дегидрирование 2-метил- бутена-1	573—771	*5
Pd—5W—1Rtı	Дегидроциклизация н-гептана	72 3—863	*5
Pd—5Re	Дегидроциклизация н-гептана и н-октана	773—873	*5
PdW (5; 10; 15)	Дегидрирование 2-метил- бутена-1	818	*5
Pd—10Rh	Гидродеалкилирование толуола и о-ксилола	758—823	*6
Pd—5Ni	Гидрирование фурфурилового спирта	373—500	[863]
Pd—5,5Ni	Гидрирование 2-метилиафтохинона-1,4 в растворе уксусного ангидрида с этерификацией образующегося 2-метилнафтогидрохинона-1,4 в 2-метил-1,4-диацетоксинафталин	405—408	[864]
Pd—2; 15Mo Pd—4,36Ru	Гидрирование бензола Гидрирование циклоок- тадиена-1,5	370—518 303—339	*7 *8
Pd—Ru (2; 5; 10)	Дегидрирование цикло-	603—713	*0
Pd—5Ru	Дегидроциклизация н-гексана	738—848	*9
Pd—5Ti; .Pd—7; 15Rl	Дегидрирование цик- логександиола-1,2	503773	[865]
Pd—Cu (37; 39; 42) Pd—5,9Ni **	Дегидрирование и гидрирование циклогексена		[866] [867]
Pd Pd—5,5NiPd—Ru (6; 8; 10)	Гидрирование бутадиена Дегидрирование изопро- пилового спирта	323—373 473	[868] [869]
Pd—10Ru	Сопряжение дегидирования изопропилового спирта и гидрирования циклопентадненя		[870]

Состав катализатора, % (по массе)	Реакция	Темпера- тура ре- акции, К	Литература
Pd—10Ru; (2; 5; 10) Pd—5,9Ni Pd—5,9Ni Pd—9,8Ru Pd—Ru (6; 10) Pd—15Rh Pd	Дегидрирование циклогексана Гидрирование ацетилена Гидрирование этилена Гидрирование циклопентадиена Гидрирование нитробензола Гидрирование нафталина в тетралин Гидрирование этилена	623 373—453 293—463 343—393 203—473 353—423 373	[871, 872] [873] [874] [875] [876] [877] [878]

* На реакционную поверхность начесен слой золота.

* На реакционную поверхность наиесен слои золота.

** На гидиррующую поверхность ианесен слой золота толщиной 25 мкм.

** Пат. № 3290406 (США), 1967; *² Пат. № 3562346 (США), 1971; *³ Пат.

№ 3702876 (США), 1971; *⁴ Пат. № 3799889 (США), 1974; *⁵ Пат. № 3865891 (США), 1975; *6 Пат. № 3865591 (США), 1976; *6 Пат. № 3949011 (США), 1976; *8 Пат. № 4026958 (США), 1977.

Каталитическая активиость тем выше, чем инже указаниая температура. Каталитическая активиость сплавов Pd-Rti и Pd-Rh увеличивается после термообработки на воздухе при 923 К, а затем в водороде при 523 К по сравнению с аналогичными обработками при 523 К. Электроино-микроскопическим исследованием выявлено увеличение шероховатости поверхности сплавов после высокотемпературной обработки. Изучение состава поверхностного слоя толщиной 200-500 нм фольги из сплава Pd-Ru и Pd-Rh методом реиттеновской фотоэлектрониой спектроскопии позволило установить [871, 872, 879], что при обработке на воздухе при 673-773 К возникают оксиды металлов, но соотношение концентраций металлов в поверхностиом слое остается близким к среднему по объему сплава. Последнее имело место и после 14-ч обработки сплавов парами бензола при 623 К. Но если при той же температуре сплав контактирует с парами циклогексана, который подвергается дегидрированию, то поверхностиый слой сплава постепеино обогащается Ru или Rh. Для сплава Pd-5 Pd за 21 ч контакта с парами циклогексана содержание Rh в поверхностном слое достигло 29 % (по массе) и при этом превращение циклогексана в бензол постепенно возросло до 96 %.

Выдерживание палладия или его сплава в инертном газе при температуре 973 К и быстрое охлаждение (закалка) повышают каталитическую активность для ряда реакций [29]. На незакаленной фольге из сплава Pd—5 Ni выход бензола при гидродеметилировании толуола при 841 К был равен 13 %, а после закалки фольги увеличился до 36 %. На фольге из сплава Pd-10 Rh при 783 K выход ароматических углеводородов при дегидроциклизации н-гептана возрос от 29 до 69 % в результате закалки катализатора. Это позволяет повысить эффективность мембранных катализаторов в виде фольги или тонкостенных трубок из

палладиевых сплавов. Преимущества гидрогенизации водородом, поступающим через мембранный катализатор по сравнению с подачей его вместе с гидрируемым веществом. При обычно используемом в промышленности способе подачи водорода в смеси с гидрируемым соединением эти два вещества конкурируют при адсорбции на поверхности катализатора, что уменьшает скорость реакции. Такой способ подачи водорода не позволяет поддерживать на всей длине слоя катализатора постоянную и низкую концентрацию адсорбированного водорода, что необходимо для получения ценных продуктов неполного гидрирования, которые термодинамически неустойчивы в присутствии избытка водорода. Для гидрирования в жидкой фазе скорость поступления водорода к поверхности катализатора определяется его растворимостью и коэффициентом диффузии в жидкости.

Все эти ограничения снимаются при подаче водорода через мембранный катализатор, влодь другой поверхности которого поступает гидрируемое вещество [829]. Концентрация водорода на гидрирующей поверхности мембранного катализатора может регулироваться в известных пределах независимо от коицеитрации гидрируемого вещества путем изменения парциального давления водорода в зоне его подачи. При этих условиях в зоне гидрирования равновесие газообразного и алсорбированного вещества не устанавливается. Например, при одинаковом давлении водорода в зоне гидрирования беизола на внешней поверхности трубки из сплава Рф-5,9 № скорость гидрирования оказалась разной при подаче водорода с парами беизола и через стенку трубки [852]. Поддержание иизкой коицентрации адсорбированного водорода на всей поверхности мембранного катализатора дает возможность остановить гидрирование на стадии получения продукта неполного гидрирования. На трубке из того же сплава ацетилен гидрируется в этилен без образования продукта полного гидрирования — этана [873]. При переносе водорода через фольгу из сплава Pd-9,8 Ru гидрироваиие циклопеитадиена в циклопеитеи идет с вдвое меньшим выходом продукта полиого гидрирования (циклопентана), чем при подаче водорода в смеси с углеводородом [880]. Повышение селективности является одним из важиейших технико-экономических преимуществ мембранных катализаторов гидрогенизации перед обычными.

Скорость переиоса водорода через мембраиные катализаторы из палладиевых сплавов в сотии раз выше, чем через воду или органические жидкости, в среде которых ведется гидрирование во многих пронессах производства витамииов, лекарств, химических реактивов. Это обусловлено тем, что растворимость водорода в палладии и его сплавах в 104-105 раз больше, чем в жидкостях, а коэффициент диффузии — только в 100 раз меньше.

Производительность единицы поверхности палладневого сплава, через который на поверхность выступает водород в высокоактивном атомарном состоянии, выше производительности, наблюдаемой при подаче на тот же сплав смеси гидрируемого вещества с водородом. Выход пиклопентена при гидрировании циклопентадиена на фольге из сплава

Pd—10 Ru на 10 % увеличивается при переходе к подаче водорода че-

рез катализатор [870].

Повышение выхода и селективности реакций с выделением водорода за счет его удаления через мембранный катализатор. Многие промышленно важные реакции идут с выделением водорода, повышение давление которого уменьшает скорость процесса и вызывает вредные побочные реакции. Удаление водорода, образующегося при дегидрировании пзоамиленов, через мембранный катализатор из сплава Pd-5,9 Ni позволяет в полтора раза увеличить выход мономера синтетического каучука — изопрена по сравнению с достигаемым на лучших промышленных катализаторах при более высокой температуре. На мембранном катализаторе не обнаружены побочные продукты (пиперилен, циклопентаднен), образующиеся на промышленном катализаторе. Эти результаты былн воспроизведены в укрупненных реакторах с мембранными катализаторами на Стерлитамакском опытно-промышленном нефтехимическом заволе [855].

Пнрокатехин в настоящее время получают с выходом 80 % дегидрнрованнем циклогександиола-1,2, который при этом частичио преврашается в побочный продукт — фенол. На мембранном катализаторе из сплава Pd—15 Rh выход пирокатехина составляет 95 % и фенола не

образуется.

Пренмущества мембранных катализаторов перед обычными в реакинях с выделением водорода обусловлены тем, что отшепляемые от реагирующих молекул атомы водорода могут сразу проникать в палладиевый сплав. Так как концентрация водорода у другой поверхности мембраниого катализатора поддерживается низкой путем подачи газаносителя, то происходит перенос атомарного водорода из зоиы реакшин его образования. Таким образом устраняются термодинамические н кинетические ограничення реакции с выделением водорода и подавляются побочные процессы, для которых необходима определенная концентрация волорода на поверхности катализатора.

Явление сопряжения реакций на мембранном катализаторе. Указанные в двух предыдущих разделах преимущества мембранных катализаторов усиливаются при одновременном проведении на одной поверхности мембранного катализатора реакции с выделеннем водорода, а на другой — реакции с его присоединением. Такое сопряжение реакций на мембранном катализаторе было обнаружено и описано в работе!, а также в работе [843]. От известного ранее сопряжения реакций дегидрирования и гидрирования, идущих в одной фазе, сопряжение реакций на мембранных катализаторах выгодно отличается тем, что не образуется смесь из всех компонентов обенх реакций.

На мембранном катализаторе осуществляются следующие виды со-

пряжения [829, 881]:

1. Энергетическое — за счет переноса тепла экзотермической реакцни присоединения водорода через обладающий высокой теплопроводпостью катализатор к его поверхиости, на которой осуществляется эн-

дотермическая реакция с отшеплением водорода.

2. Термодинамическое — увеличение глубины протекання как реакции с выделением водорода, так и реакции с присоединением водорода в результате переноса образующегося при первой реакции водорода через мембранный катализатор в зону протекання второй реакции. Реакцию, не идущую самопроизвольно ($\Delta G_1^0 > 0$), можно осуществить за счет убылн энергин Гиббса другой реакции ($\Delta G_2^0 < 0$) при условни $|\Delta G_2^0| > |\Delta G_1^0|$.

3. Кинетическое — за счет переноса общего компонента обенх реакций через мембранный каталнзатор в активном (атомарном) со-

стоянин.

Экспериментальные доказательства эффективности сопряжения реакций на мембранных катализаторах были получены для иескольких пар реакций. На внешней поверхности палладиевой трубки при гидрировании бензола водородом, образующимся на внутренней поверхности в результате дегидрирования трансбутена-2 в бутадиен, получено [843] последнего в 2 тыс. раз больше с единицы поверхности, чем для промышленного катализатора К-16 [882], н без образования побочных продуктов.

При сопряжении дегидрирования изопропанола с гидрированием

циклопентадиена степень превращения изопропанола достигает 39 % против 20 % без сопряжения, выход циклопентена 95 % протнв 72 % без сопряжения. Из зоны дегидрирования изопропанола при сопряженин удаляется 49 % от количества выделившегося водорода, а при продувании инертного газа вдоль другой поверхности мембранного катализатора — только 20 % [870]. Это характеризует эффективность проведения обеих реакций, как и повышение селективности получения циклопентена — продукта неполного гидрирования циклопентаднена.

Для осуществления сопряжения реакций на мембранных катализаторах разработаны конструкцин реакторов і, которые отличаются от аппаратов для выделення водорода из газовых смесей диффузией через палладиевые сплавы тем, что обеспечен проток реагентов без застойных зон по обе стороны катализатора, объемы этих двух зон соизмеримы н свободны от деталей, на поверхности которых могут происходить ие-

желательные побочные процессы.

От реакторов с гранулированным катализатором реакторы с мембранным катализатором выгодно отличаются постоянством во времени газодинамического сопротивления, так как не происходит изменения формы нли усадки гранул. Механическому износу мембранный катализатор в виде фольгн или трубки подвержен гораздо меньше, чем палладиевые каталнзаторы на носнтелях (активный уголь, оксид алюминия и др.). Поэтому при переходе к мембранным катализаторам потерн благородного металла сократятся и будут устранены загрязнения продуктов мельчайшими частнцами активного угля или другого носителя.

Кроме отмеченных выше преимуществ мембранных катализаторов из палладневых сплавов, следует указать их устойчивость ко многим химически агрессивным средам, в том числе к уксусному ангидриду. На этом основано объединение в одну стадию и проведение в одном реакторе двух процессов: гидрирования, иапример 2-метилнафтохинона-1.4 в соответствующий гидрохипон, и его ацетилирования уксусным ангидридом, который служит растворителем исходного вещества, с образованием витамина К [864]. В настоящее время эти две стадии проводятся в разных аппаратах, причем гидрирование осуществляется в автоклаве. Использованне мембранного катализатора в виде трубки из палладиевого сплава позволяет отказаться от аппаратуры высокого давления н трудоемкого отфильтровывання дисперсного катализатора от продуктов реакции гидрирования. Все это обеспечивает не только удешевленне производства, но и повышение чистоты получаемого витамина Ка.

Высокая селективность мембранных катализаторов и их устойчивость к износу позволяют использовать их при создании безотходных

технологических процессов.

6.12. Сплавы для стоматологии

Классификация и требования

Сплавы с благородными металлами, применяющиеся в ортопедической стоматологии, классифицируются в зависимости от назначения по группам:

1. Пля отливки зубных протезов и деталей. 2. Для штамповки коронок и других деталей.

3. Для зубных протезов с керамическими покрытиями.

4. Для различных промежуточных назначений.

¹ Пат. 3290406 (США), 1966.

¹ Пат. № 3779711 (США), 1973; Пат. № 3849076 (США), 1974; Пат. № 4014657 (США), 1977.

К группе 4 здесь отнесены сплавы, по химическому составу входящие в группы 1, 2, 3, предназначенные для изготовления замковых крепленни, штифтов, бюгельных протезов, пломбировочных вкладок и др.

Сплавы для отливки зубных протезов. К этим сплавам предъявляются следующие требования: жидкотекучесть и малый коэффициент усадки при кристаллизации; высокие прочностные свойства и износоустойчивость; минимальная разница электрических потенциалов с материалами других элементов зубного протеза и биологическая совместимость с тканями полости рта; миннмальное содержание примесей неблагородных металлов.

Типы литейных сплавов

Литейные сплавы золота для зубоврачебной техники подразделяют на четыре типа в соответствии с нх твердостью или механической прочностью. Сплавы типа 1 являются относительно мягкими, однофазными, не упрочняемыми термической обработкой и используемыми при минимальных напряжениях.

Сплавы типа 2 более твердые, используются для рабочих прокладок среднего сечения, в то время как материалы типа 3 применяют для высоконапряженных коронок и мостов. Экстратвердые золотые сплавы типа 4 пригодны для реставраторов и применяются для тонких вставок, которые должны противостоять высоким нагрузкам.

Литейные сплавы - это в основном сплавы системы Ац-Ад-Сп с добавками Pd, Pt, состав которых, % (по массе, приведен ннже [883]:

Тип сплава	Au	Ag	Cu	Pd	Pt	Zn
2 3	80,2—95,8 73,0—83,0 71,0—79,8 62,4—71,9	6,9—14,6 5,2—13,4	7.1 - 12.6	0-5,6 0-6.5	0-4,2 0-7,5	0-1,4

Механические свойства литейных сплавов:

,	Тнп	Состояние	σ _в , MΠa	δ, %	нв, мпа
	1 2 3	Мягкое » Мягкое, упроч- ненное То же	208—310 310—380 330—395 410—565 410—520 690—830	20—35 20—35 20—25 6—20 4—25 1—6	450—700 800—900 950—1150 1150—1650 1300—1600 2100—2350

Известны сплавы, содержащие до 50 % Ан. Этн сплавы, используемые для изготовлення коронок н мостов, можно разделить на две группы: содержащие менее 10 % Au и 20-30 % Pd, 50-70 % Ag, Cu и Zn; содержащие 50 % Ан н 5—10 % Рd, а также добавки Ag, Си и Zn.

Среди литейных сплавов белого золота выделяют три тнпа сплавов: твердый и два особо твердых. Состав литейных сплавов белого золота, % (по массе), приведен ниже [3]:

Тип сплава Ag PdZπ Твердый 65-70 7-12 6-10 10-12 4(тах) 1-2 Особо твердый . . 60—65 10—15 9—12 6—10 4—8 1--2 То же 28—30 25—30 20—25 15—20 3—7

0.5 - 1.5

Механические свойства литейных сплавов белого золота:

Тнп сплава	нв, мпа	σ_в, М Па
Твердый Особо твер-	1050-1165/1200-1700 1300-1800/2250-2600	350-400/420-530 460-530/770-840
дый То же	1600-1800/2200-2800	580-610/810-910

		Продолжение
Тип сплава	σ ₀•1, МПа	δ, %
Твердый Особо твер-	170-210/200-320 280-320/530-580	9-18/2-12 9-15/1-3
ды ^й То же	350-390/460-700	9-12/2-3

Примечанне. В числителе - значения после закалки, в знаменателе после закалки и старення.

В СССР используют сплавы марки ЗлСрМ900-40 и Пд 190 (Ад-19 % Pd-0,7 % Cd, 1,2 % Zn), обладающие высокой пластичностью. Их поставляют в виде дисков и используют для изготовления штампованных деталей. Свойства этих сплавов приведены ниже:

Сплав	d ⋅ 10—3, KΓ/M ⁸	<i>t</i> _{пл} , °C	σ _в , МПа	ну, мпа	δ, %
ЗлСрМ900—	17,5	963—995	300/570	860/1820	27/13
40 Пд190 · · ·	10,6	1040—1100	_	780/1630	_

Примечание. В числителе - в отожжением, в знаменателе - в деформированном состоянин.

Сплавы для штамповки

К сплавам для изготовления штампованных деталей зубных протезов предъявляются в основном те же требования, что и к литейным сплавам. Близость свойств сплавов, предназначенных для отливки и штамповки, является очень важным условием для создання и нормального функционирования комплексного зубного протеза. Более высокие требования к сплавам для изготовления штампованных деталей предъявляются в отношенин пластичности.

В СССР для изготовления штампованных коронок и других деталей протезов применяют ужс упомннавшнися сплав маркн ЗлСрМ900-40 н сплав маркн Пд 250 (Ag-25 % Pd-1,4 Zn), имеющего следующие свойства: HV 75 МПа, $\sigma_{\rm B} = 30$ МПа, $\delta_{\rm mIn} = 15$ %, $t_{\rm пл} = 1100 \div$

 $\div 1160$ °C, $d = 10.7 \cdot 10^3$ Kr/M³.

Сплавы для изготовления зубных протезов

с керамическими покрытиями

В медицинской практике одним из важнейших направлений является создание оптимальных составов сплавов для высококачественных зуб-

ных протезов с керамическими покрытнями.

Такие сплавы должны удовлетворять ряду требований, основными из которых являются [884, 885]: близкие значения термической деформации и коэффициента линейного расширения сплава и керамики в пределах температур от комнатной до 600°C; образование адгезнонных оксидов, обеспечивающих надежное и длительное соединсние сплава и керамнки; неизменность цвета керамики; температура плавления сплава должна быть на 150°С выше температуры вжигания керамической массы в сплав.

Состав, % (по массе), таких сплавов на основе золота приведен

шже [884]:

Сплав	Au	Ag	Pd	Pt	In	Ir	Sn	Zn
1	82,6	2,4	0,8	12,4	_	-	_	1.8
2	87,7	1.0	4.6	6.1	0.6	~		_
J	84,8	1,3	4.6	7.9	1,26	0,15		
$\frac{4}{5}$	31,3	12,1	29,5		6,8	_	_	
5	54,2	15,7	25,4	_		_	4,6	

Прочность сплавов с высоким содержанием золота соответствует прочностн литейных сплавов 3 и 4 типов. Более высокой прочностью обладают сплавы с иизким содержанием Au, но они меньше упрочняются термообработкой. Іп или Sn присутствуют в этих сплавах для снижения высокой температуры плавления, связанной с большим содержаннем Pd.

Сплавы различных промежуточных назначений

в зубном протезировании

К таким сплавам предъявляются те же требования, что и к сплавам

групп 1, 2, 3 в зависимости от назначения.

По химическому составу и физико-мехаиическим свойствам они в значительной мере совпадают со свойствами сплавов указаиных выше групп. Одиако ряд из них имсст самостоятсльное значение, например сплав ЗлПлСрМ750—90—80 для изготовления кламмеров в пластинчатых бюгельных протезах, штифтов и вкладок.

В зубопротезировании для изготовления пломб все большее при-

менение находят сплавы различных металлов.

Для отливки вкладок, применяющихся при пломбировании зубов, используют сплавы с Au. Ao и Pd.

Амальгамы

Амальгамы преимущественно состоят из Ag и Sп в отношении, приблизительно соответствующем соединенню Ag₃Sn, с добавками до $6\,\%$ Cu и $0.2\,\%$ Zn.

Амальгамные сплавы обычио смешивают с Hg в отношении при-

мерно 1:1.

6.13. Материалы для ювелирного производства

Технические требования к ювелирным сплавам

Ювелирными наделиями называют предметы украшения человека и окружающей его обстановки, изготовленные с использованием благородных металлов и драгоценных камней, а также других долговечных материалов при условии их высокохудожественной обработки.

Сплавы благородных мсталлов, применяемые для наготовления ювелирных наделий, должны удовлетворять эстетическим, эксплуатационным и техиологическим требованням, а такжс соответствовать требованиям Госсаиинспекции Министерства здравоохранения СССР.

Цвет сплавов. Ювелирные сплавы должны обладать определенным ярким устойчивым цветом. Они делятся на цветные и белые (ахроматичные). Для каждого ювелирного сплава должно быть разработано несколько припоев, удовлетворнтельно совпадающих по цвету с основным металлом.

Пробность сплавов. Для изготовления ювелириых изделий применяют сплавы с определенным содержанием благородного металла—пробой. Проба сплава ювелириого изделия удостоверяется клеймом-Инспекции пробирного надзора Минфина СССР.

Коррозионная стойкость ювелириых сплавов должиа обеспечивать устойчивость поверхности ювелирных изделий к воздействию внешней среды в нормальных (бытовых) условиях эксплуатации. Наиболее ус-

тойчивы ювелирные сплавы золота и платины высоких проб.

Износостойкость ювелирных сплавов должна быть достаточной для сохрансния качества поверхности изделий при механических воздействиях в условиях эксплуатации, т. е. обеспечивать устойчнвость против образования рисок и царапин на поверхности. Износостойкость ювелирных изделий обеспечивается определенным уровнем твердости сплава, Из-за инзкой твердости пе получили практического применния чнстые благородные металлы. Легирование их неблагородными металлами позволяет повысить твердость и другие механические характеристики.

Прочностные характеристики. Механическая прочность ювелириых сплавов должна обеспечивать цельность и неизмениость формы ювелириого изделия, отсутствие деформации отдельных частей в процессе иоски. Наиболее высокие требования по механической прочности предъявляются к элементам ювелирных изделий, обеспечивающим крепление ювелирных камней. Помимо значения временного сопротивления, важное значение имеет величина предела пропорциональности сплава. При высоких значениях предела пропорциональности требуются большие усилия при закреплении, что приводит к повышениому

браку вставок по сколам.

Технологичность сплавов. Технологические особенности конкретных ювелирных изделий определяют требования к технологичности сплавов на различных операциях, которые в общем виде можно сформулировать так: плотный однородный слиток при литье в изложницу с равномерным распределением компонентов по высоте; пригодность к пластической деформации со значительными степенями обжатия; мелкозернистая структура при точном литье; отсутствие красноломкости при пайке; возможность переработки оборотного металла без заметного ухудшения прочности и пластичности сплава.

и клеймение ювелирных изделий

Пробность сплавов благородных металлов

В ажнейшей характеристнкой ювелирных изделий является их проба. В иашей стране с 1927 г. установлена метрическая система проб, в которой содержание основного металла выражается в тысячных долях или количеством граммов благородного металла в одном килограмме сплава. Чистые металлы — Ан, Аg, Pt—имеют условную (расчетную) пробу 1000°. Реальные металлы из-за наличня примесей имеют пробу ис выше 999,9°—999,99°. Для определения пробности сплава известного состава содержание благородного металла, выраженное в процентах, нужию умножить на 10.

Для ювелирных изделий предусмотрсны следующие пробы:

для золотых изделий — 375°, 500°, 583°, 750°, 958°; для серебряных изделий — 750°, 800°, 875°, 916°, 925°;

для изделий из платииы—950°;

для изделий из палладия — 500°, 850°.

До 1927 г. в нашей стране применялась русская золотниковая проба, выражавшая содержание благородного металла его массой в золотниках, приходящейся на 1 фунт сплава (в фунте содержалось 96 золотников). По содержанию золота 56 проба в золотниковой системенения 583 пробе метрической системы.

В Англии и США применяют систему проб в каратах, при которой чистому металлу соответствует проба в 24 карата.

Ниже приведены пробности сплавов в разных системах:

Метрическая	Золотнико- вая	Қаратная	Метричес- кая	Золотни- ковая	Қаратная
1000 958 916 875 750	96 92 88 84 72	24 23 22 21 18	583 (585) 500 375 333	56 48 36 —	14 12 9 8

Все ювелирные нэделия, изготовляемые как промышленными предприятнями, так и в системе бытового обслуживания изселения, предъявляют для опробирования и клеймения в соответствующую территориальную инспекцию пробириого надзора. Ииспекции проверяют соответствие изделий заявляемой пробе и ставят клеймо, удостоверяющее эту пробу.

Клейма делятся на две группы — основные и дополнительные (рис.

6.40, 6.41).

Осиовиые пробириые клейма имеют самостоятельное зиачение и удостоверяют соответствие изделия указанной на клейме пробе. Дополиительные клейма применяют только в сочетании с одним из основных пробириых клейм.

Клейма литера Е предназначены для клеймения изделий, не соответствующих заявленной пробе (выходящих за пределы допустимого отклонения), и для изделий, после реставрации оказавшихся ниже обо-

зпачениой пробы.

Все второстепеиные и дополнительные части изделий должны быть заклеймены клеймом литера Д.

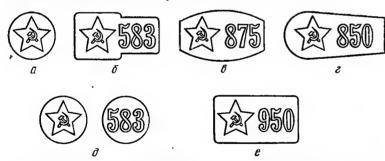


Рис. 6.40. Основные клейма Инспекции пробирного надзора СССР: a- знак удостоверения; b- для изделий из золота и платины; b- для изделий из серебра; c- для изделий из пламами; b- клеймо литера В ставится из пломбах; b- клеймо литера b- (для сусального золота)

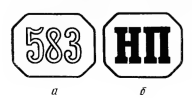


Рис. 6.41. Дополнительные клейма: a -Для отъемных частей (литер Д); b -Для изделий, не соответствующих ааявленной пробе (литер E)

Клеймение изделий из благородных металлов производится, исходя из результатов опробирования их на пробирном камие и контрольного анализа.

Допускаемые отклонсния фактической пробы от номинальной (не более):

Сплавов золота в полуфабрикатах	±3 пробы
Сплавов серебра, платины, палладия	±5 проб
Изделий из золота	$\pm 5^{\circ}$ »
Изделни из серебра по основному мсталлу	±5 »
Изделий из серебра с припоем	±15 »
Филигранных мелких изделий из серебра вместе с при-	
поем	± 20 »
Изделий из платины	±10 »
Изделий из сплавов палладия	±15 »
risperim his chinabob harmathin	

Цветовые характеристики золотых сплавов

Цветовая диаграмма системы Au—Ag—Си была разработана И. Лейзером [886] иа основе визуальной оценки образцов сплавов этой системы. Было изготовлено 1089 составов сплавов, позволивших выделить иветовые области метолом сплошного сканирования.

В последние годы для объективной оценки цвета золотых сплавов применяют методы колориметрии по системе МКО (Международной

комиссии по освещению) [887].

· В табл. 6.53 приведены цветовые характеристики ряда золотых сплавов, полученные по результатам измерения спектральных коэффи-

TAБЛИЦЛ~6.53 КОЛОРИМЕТРИЧЕСКИЕ ХАРАКТЕРИСТИКИ СПЛАВОВ ЗОЛОТА (ПЛЯ ИСТОЧНИКА СВЕТА C)

Š	Соде	ержание,	% (по м	иассе)	ra		цинаты ности	ой тон	цен- цвета,
Сплав, №	Au	Ag	Cu	Pd	Светлота	x	y	Цветовой	Насыщен- ность цвет 92
1	100				69,7	0,394	0,389	579	43,5
9	100	100	_	_	86,1	0.316	0,323		10,1
$\tilde{3}$	l _	_	100	_	58,3	0,356	0,335	589	18,
4	85,8	4,2			72,2	0.382	0,392	576,5	41,
2 3 4 5 6 7 8 9	95,8		4,2		67,6	0,379	0,367	581	33,
6	75,0	25,0	_	-	82,4	0,347	0,375	571	26,
7	75,0	21,3	3,7	-	76,8	0,354	0,374	574	29,
8	75,0	15,0	10,0		75,6	0,358	0,364	577	27,3
9	75,0	5,0	20,0		68,5	0,358	0,347	583	22,
10	75,0	· —	25,0		66,2	0,354	0,338	586	18,
11	58,3	41,7			85,1	0,326	0,345	570	12,6
12	58,3	35,0	6,7		86,2	0,341	0,359	572	20,9
13	58,3	20,0	21,7 33,7		78,0	0,348	0,348	579 584	19,8
14 15	58,3 58,3	8,0	41,7		73,6 64,4	0,356 0,352	0,345 0,335	588	20,5
16	37,5	62,5	41,7		86,5	0,332	0,330	574	7,0
17	37,5	10,0	48,7	3,8	63.5	0,348	0,339	584,5	17,0

инентов отражения образиов [888]. Представлены координаты цвета в системе ХҮХ, рассчитанные для нсточника света С. Цвет характеризуется величиной У - коэффнциентом яркости нлн светлоты цвета и цветностью, задаваемой коорлинатами цветности х и у. Помимо этих независнмых характеристик, для наглядного представления цвета применяются производные понятия: цветовой тон, соответствующий длине волны чистого спектрального цвета; насышениость, отражающая соотношение спектрального н ахроматического пветов (рис. 6.42).

Из представленных в табл. 6.53 данных следует, что наиболее насыщенным цветом обладает золо0,36 0,36 0,36 0,36 0,36 0,30 0,32 0,30 0,32 0,30 0,32 0,30 0,32 0,30 0,32 0,36

Рис. 6.42. Цветовые области сплавов золота в системе Au—Ag—Cu [708]

то. Насыщениость цвета золота прн его легнрованин быстро падает, особенно при введении меди. Гораздо меньше паденне насыщенности цвета при легировании серебром, что явно проявляется при сравненин сплавов 958 пробы. Можно отметить паденне насыщенности цвета со синжением пробы сплавов золота, хотя бинарные сплавы Au—Cu 750, 853, 375 и 333 проб очнь близки по цветности. Разинца в цвете становится заметной при легировании их серебром.

По цветовому тону все сплавы тройной системы располагаются в интервале от 589 им (желто-оранжевый цветовой тон меди) до 570 им (бинариые сплавы 750 и 583 проб с серебром зеленовато-желтого тона). На сплавах 750 пробы удается получить ианболее необычные тона зеленоватого оттенка. С уменьшением пробы резко синжается насыщенность в области бинариых сплавов Au—Ag, что приводит к получению обесцвеченных сплавов при содержании свыше 60 % Ag. Сплавы золота в ювелирном производстве

Состав и свойства сплавов золота, применяемых ювелирной промышленностью, приведены в табл. 6.54—6.56.

ТАБЛИЦА 6.54

литегные сплавы белого золота

- Juit	EIIHDI	E CITA	ABDII	DEJIOI	0 30101A			
		Содерж	каипе, 9	% (по г	лассе)		Т,	К
:Марка сплава	Au	Cu	Ni	Zn	прочие	d . 10-3, 1CF/M3	ликвидуса	солидуса
ЗлМНЦ750—15—7,5 ЗлМНЦ750—12,5—10 ЗлМНЦ583—25—12,5 ЗлМНЦ583—16—17 ЗлМНЦ583—22—15		15,0 12,5 25.0 16,2 22.0	7,5 10,0 12,5 17,0 14,7	2,5 Oct. 4,2 8,5 4,8	0,03 Re 0,2 M _Π	14,8 14,8 12,8 12,6 12,8	1218 1 22 3 1 25 8 1298 1263	1188 1183 1208 1178 1173

	Механі	ческие свой	ства в литом	м состоянии	цвета
Марка сплава	σ _в , МПа	σ _{0, I} , МПа	δ, %	HV, МПа	Насыщенность
ЗлМНЦ750—15—7,5 ЗлМНЦ750—12,5—10 ЗлМНЦ583—25—12,5 ЗлМНЦ583—16—17 ЗлМНЦ583—22—15	450—500 460—510 450—500 550—615 490—530	390—440 390—440 265—295 390—420 300—340	20—30 20—30 37—48 25—35 40—50	1470—1960 1760—2060 1420—1570 1470—1960 1420—1570	0,13 0,11 0,10 0,08 0,10

Сплавы золота 958 пробы нмеют нанболее высокую химическую стойкость, но на-за ннаких механических свойств используются только для нзготовления обручальных колец. Сплавы 750 пробы химически устойчнвы против действия снльных кнслот. Мехаиические н технологнческие характеристики сплавов типа ЗлСрМ750—150 удовлетворяют всем требованиям ювелирного производства. Применяются для изготовлення ннднвидуальных ювелирных изделни с драгоценными камнями. Сплав ЗлСр750-250, нмеющий пониженную прочность, используют для закреплення нзумрудов, так как последние требуют особо бережной закрепки во избежание сколов. Сплавы 583 пробы — материал массовых ювелириых изделий. По химической стойкости они относятся к группе растворимых в минеральных кислотах сплавов. По механическим и технологическим характеристикам сплав ЗлСрМ583-80 удовлетворяет требованням ювелирного производства на всех операциях. применяется для изготовления всех видов ювелирных изделий. Механические свойства этого сплава считаются эталонными для оценки всех применяемых в ювелириом произволстве. Сплав ЗлСрМ583—300 обладает зеленоватым цветом и используется в сочетании со сплавом ЗлСрМ583-80 для создания полнхромных изделий.

Сплавы золота 375 пробы относятся к тускнеющим на воздухе сплавам, что ограничнвает нх применение в ювелириом производстве. Современные сплавы 375 пробы легированы палладием, что иесколько повышает их коррозионную стойкость. Сплав ЗлСрПдМ375 используется для изготовления обручальных колец, так как при хороших механических свойствах имеет широкий интервал кристаллизации и склонеи к красноломкости при пайке. Для фасонных ювелириых изделий осванвают сплавы ЗлСрПд375—30—20 (желтого цвета) и ЗлСрПдГрК375—20—25 (желто-оранжевый, аналогичен по цвету ЗлСрМ583—80).

Сплавы золота белого цвета предназначены для изготовлення изделни с бриллиантами и изумрудами. Используют сплавы белого золота двух типов:

пластически деформируемые сплавы на основе системы Au—Ag—Pd марок ЗлСрПд 583—257, ЗлПдСрН 750—140; применяются для изготовлення заготовок методом листовой штамповки или ручной обработки;

литейные сплавы системы Au—Cu—Ni—Zn (см. табл. 6.56), пригодные для изготовления заготовок методом точного литья.

		-		Содержая	Содержание. % (по массе)	racce)			4.10-3.
Марка сплава	Au	Ag	Ьd	కి	Zn	Cu	l In	другие	KT/M ³
3aCpM958-20 3aK6958 3aCp750-250 3aCp7750-150 3aCpM583-80 3aCpM583-80 3aCpM483-30 3aCpM4375-30-20 3aCpM4375-30-20	95, 95, 95, 95, 95, 95, 95, 95, 95, 95,	2,0 15,0 15,0 15,0 10,0 10,0 2,0	8,8,2,2,2,5,0,5,5,0	2,0 0,6 0,5	1	2,2 Ocr. 10,0 Ocr. *	1,0 1,4 1,0 0,0	0,05 Be 	18,52 15,9 15,2 15,2 13,24 13,9 11,55 11,55 11,35
								Жиодоиж	Продолжение табл. 6.55
	T.	7, K	σ, ,	σ", МПа	σ,, MΠa	МПа	%.%		ну, МПа
Марка сплава	ликвидуса	солидуса	a		1,0				
ЗлСрМ958-20 ЗлК6958	1303	1278	11	/157 /245			_/22 /15		—/490 —/735 //HDB 29)

-/36 -/45 -/45 32-44/38-51 -/32 28/35 38/50 42/50 290-390/440-510 -/490 354/440 254/390 314/390 1301 1173 1167 1151 1123 1053 1138 3.7CP 250 3.7CP 750-250 3.7CP 750-150 3.7CP 750-150 3.7CP 750-150 3.7CP 750-150 3.7CP 750-20 3.7CP 750-20 3.7CP 750-20

после деформации и отжига. значения Примечапне ТАБЛИЦА 6.56

	% %	?	65	42	45	45	77	7 17		200	70	35	36	33	34	34	37	66	₽	45	22	76	3	24	35	25
	0,1,	МПа	197	206		277	25.0	200	0.24 0.1.4	#10 #20	5 0 7	304	294	353	355	355	347	392	3/2	277	210	939	l	370	343	l
	$\sigma_{\rm B}$	МПа	975	362	410	570	087	200	000	0220	240	392	510	230	530	550	540	510	480	440	420	395	470	480	210	<u> </u>
	25		55	97	. oc	128	101	071	2.5	05. 1.	40	95	105	115	125	136	140	125	121	109	3	96;	116	108	105	84
889]	Т, К	лнквидуса	1 998	1241	1998	1178	1166	1100	0711	1711	1303	1253	1178	1147	1130	1118	1126	1140	1158	1180	1218	1139	1096	1129	1177	1063
х фирм (Т,	солидуса	1963	1919	1913	1265	1 - T	1155	1153	1163	1288	1213	1130	1106	1106	1100	1119	1126	1145	1162	. 1198	1053	1052	1052	1052	1050
БЕЖНЫ	× 2 × 3 × 3 × 3 × 3 × 3 × 3 × 3 × 3 × 3	Kr/m²	8		о Г	5,5	1	2,01	0,0	δ, 4.	14,4	14.0	13,8	13,7	13,7	13,6	13,4	13,3	13,2	13,1	13,1	12,0	11,5	11,3	11,1	10,9
цветные сплавы золота зарубежных фирм [889]		Цвет, стандартиме названия		Светлый желто-зеленый	SevienoBaro-mentina	Средини зеленый		Красновато-желтый	Оранжево-красиый	Интеиснвно-красиый	Бледио-зеленый	WHIPE-Office C.	CBetto-senentia	Светлый желто-зеленый	Светло-желтый	Weathy.	Темно-желтый	Оранжево-желтый	Красновато-желтый	Оранжево-желтый	Ярко-красиый	Бледно-зеленый	Светло-желтый	Соломенно-желтый	Красиовато-желтый	Оранжево-красиый
	Содержание, % (по массе)	другие		1 1	ر ا د	9, o. l		1	l	l	l	1	Ì	l	l	1	ı	I	l	l	1	1	l	1	l	6,2 Cd; 1,5 Zn
	не, % (г	- C		က် (၁ (၁	0,0	ا د	2 1	16,7	21,4	25,0	l	ъ.	10,0	13,8	16,6	20.7	94.9	27.7	31,1	35,5	41.5	13,4	33,3	40.0	50,0	47,0
	одержан	Ag		21,4	10,7	10, 7, 6	14,0	တ်	3,6	1	41,5	35.6	31,0	27.7	24,9	8 06	16.6	13,8	10,4	0.9	۱.	53,3	33,4	26.7	16.7	12,0
	Ō	Αu	1	0, F	5.6	0,27	2	75,0	75,0	75,0	58,5	ης υ	ο α	0 00 0 00 0 10	58,5	η. σ	o c o c	200	58,5	58.5	58.5	33,3	33,3	33.3	33,3	33,3

В ряде стран применяют сплавы 333 пробы. В последнее время заметен интерес к низкопробным сплавам золота, несколько фирм выпустили на рынок кольца 250 пробы.

Особенности изготовления ювелирных изделий

из сплавов благородных металлов

Основные технологические операции. Тсхнологический процесс изготовления ювелирных излелий состоит из следующих основных этапов:

заготовительные операции (изготовление дсталей ювелирных изделни методами пластической деформации—60—65 % от всего количества заготовок; точного литья — 30 % заготовок; ручной обработки,

например выпиливание — 5—10 % заготовок):

монтировка ювелириых изделий, в процессе которой производится соединение деталей в единое изделие и подготовка поверхности под последующую отделочную операцню; производится опиловка, подгонка, пайка деталей, отбел и зачистка изделня после пайки, калибровка посадочного места под камень, шабровка поверхностн кругом; отделочные операции.

Шероховатость поверхности изделнй перед шлифованием должна соответствовать параметру R_a ие более 2,5 мкм на базовой длине 0,8 мм по ГОСТ 2789—73; шероховатость поверхности перед полированием должиа соответствовать параметру R_a не более 0.63 мкм на

базовой длние 0.8 мм:

опробирование и клеймение изделий в Инспекции пробирного надзора Миифииа СССР:

закрепление камией.

Отходы производства, получаемые при перечислениых операциях, переплавляются иа ювелириых предприятиях в слитки. Особенности техиологии плавки и литья слитков благородиых металлов подробио описаны в работе В. П. Андронова [30]; учитывая, что этот технологический процесс ие специфичеи для ювелириой промышлениости, в иастоящем разделе он ие рассматривается. Слитки прокатывают на листы или протягивают в проволоку.

Литье ювелирных изделий по выплавляемым моделям. Техиология литья по выправляемым моделям, применяемая в ювелириом производстве, по составу оборудования и примеияемым материалам отличается от процесса точного литья, известного в общем машиностроснии. Режимы литья ювелирных изделий регламентированы стандартом.

Высокое качество, чистота поверхности и точность воспронзведения ажурного рисунка обеспечиваются: использованием эластичных резиновых прессформ: тонкодисперсными формовочными смесями на гипсовом связующем; принудительным заполнением керамической формы ме-

таллом (центробежное литье).

Плавку металла и заливку опок производят на центробежных устаиовках фирмы «Арно Линдер» (ФРГ) [890]. Средняя скорость движения металла при заполнении литейных форм на этих установках составляет 0.60—1.20 м/с. Заполнение литейных форм для отливок с модулями охлаждения от 0,25 до 1,0 мм, характерными для ювелирных изделий, происходит в течение времеии, ие превышающем 2.0—0.12 с. а затвердевание отливок пронсходит соответственно за 19-1,3 с [891].

Ряд зарубежных фирм выпускает высокочастотные установки центробежного литья с вертикальной осью вращения, в которых металл заполняет форму без поворота опоки и тигля, а только за счет небольшого наклона стенки тигля, по которой металл поднимается под действием центробежных сил. Интерес представляет новое оборудование для плавки и литья фирмы «Лейбольд Хераус» (ФРГ), обеспечивающее заполнение литейной формы за счет перепада давления в плавильной и заливочной камерах (рис. 6.43).

Для изготовления литейных форм используются формовочные смеси типа «Керр-90» (США) или «Инвестрайт» (Англия), состоящне из 65-70 % огнеупорного иаполнителя и 30-35 % высокопрочного гипса. Технические характеристики формовочной смеси «Инвестрайт»:

Расход воды на затворение 1 кг смеси, см ³	380—400
Гарантируемое время жидкоподвижности смеси	0 0
от момента введения воды (не менее), мин	8—9
Начало схватывания смеси, мин	14—20
Прочность на сжатие после 2-ч выдержки, МПа	200
Прочность после прокалки, МПа	111,0
Максимально допустнмая температура залнвае-	
мого металла, К	1430
Гранулометрический состав, мм	0,020,09
Данные химического анализа, % (по массе)	77 SiÓ ₂ , 20 CaSO ₄
Author Million Control of Control of Control	3—сумма примесси
Данные рентгеноструктурного анализа	α -кварц + α -кристо-
Tames passes, st	балит + полуводный
	гипс

В СССР в иебольших количествах производится формовочиая смесь «Ювелириая», состоящая на 85 % динаса и 15 % гипса. Минералогический состав динаса: а-кварц+а-кристобалит+у-тридимит.

После литья отливки подвергают аиодиой обработке, которая сиимаст литейиую корочку с отливок и повышает чистоту поверхиости.

Термообработка ювелирных сплавов. В ювелириом производствс основиым видом термообработки является отжиг для сиятия внутренних напряжений полуфабрикатов, заготовок и изделий. Сплавы золота на всех стадиях ювелирного производства отжигают в конвейсриых псчах с защитиой атмосферой (типа «Соло»). В качестве защитной среды используют диссоциированный аммиак. Температура отжига 980-1013 К, скорость движсиня ленты 0,0042-0.0125 м/с. В канале печи происходит восстановление оксидного слоя иа поверхности заготовок и изделий из сплавов золота. Поэтому через печи «Соло» пропускают и изделия, окислившиеся в процессе производства (иапример, после пайки газовыми горелками).

Постоинством печей указаиного типа является быстрое охлажленне после отжига в зоне водоохлаждаемого холодильника, чем предотвращается выделение второй фазы при пониженных температуpax.

Плавильная Стопор с термопарой

Рис. 6.43. Схема плавильно-заливочного узла установки JSG-0,5 фигмы «Лейбольд Хераус» (ФРГ)

Пайка ювелирных изделий. Пайка — основной технологический процесс соединения деталей ювелирного изделня. Применяют два випа пайки — ручную с помощью газовых (или бензиновых) горелок и механизированную — с нспользованием конвейерных печей «Соло» с

		ювелирные при Содержание, % (по массе)	ИРНЫЕ ПР % (по масс	ювелирные припои из золота жание, % (по массе)	золота		IADJIN	тавлица 6.57
Αu	Ag	Ctt	Zn	PD	ïN	ил, п	Назначение	
75,0	5,0	14,2	8,0	5,0		1113	Твердый	
75,0	6,2	10,4	1,5	6,9	1	1073	Припс Средний жел	Припои для желтого золота 750°
75,0	3,0	10,0	l	12,0	1	1058	Мягкий	
. 0,57	2,0	0,0	8,0	1	4,0	1103	Твердый Припо	Припон для
75,0	9,0	0,0	10,0	l	ı	1053	Мягкий белог та	белого золо- ra 750°
58,3	14,5	25,4	1,8	l	1	1133	Твердый припой пайки: обручальных лец 583°	й для их ко-
58,3	12.5	Oct.	3,0	1	1	1129	Стандартиые припои 583°	ои 583°
58,3	12,5	*	8,5	1	1	1093	для пайки юве	ювелирных
58,3	16,5	^	4,5	I	1	1095	WILL ACT	
58,3	16,0	*	3,0	2,0	1	1068		
58,3	13,2	18,5	1	0,01	1	1032	Мягкий припой для жел- гого золота 583°	ия жел-

защитной атмосферой. При реставрации и ремонтных работах применяют специальные горелки (типа Гарбо), работающие на смеси водорода с воздухом. При этом водород вырабатывается в этой же установке путем разложения воды с целью обеспечения требований техники безопасности. Факел пламени такого устройства имеет длину до 40 мм, максимальный диаметр 2 мм, температура 2770 К. Температура пайки изделий из сплава ЗлСрМ 583—80 не должна превышать 1200 К. В качестве флюса используют обычно смесь борной кислоты и буры в соотношении 1:3. Остатки флюса после пайки растворяют, погружая изделия в раствор кислого сернокислого калия концентрацией 100 г на 1 л и температурой 320—340 К. Время обработки составляет 60—180 с. Составы ювелирных припоев приведены в табл. 6.57.

Специфичен процесс механизированной пайкн золотых цепочек, примеияемый в ювелирной промышлеиности. Он основан на использованин термореактивных порошкообразных припоев состава: 60—77 % Zn, 11—15 % борной кислоты, 3—6 % P [892]. Припой за счет сгорания фосфора и цинка развивает высокую температуру в зоне шва, достаточную для того, чтобы торцы фуги расплавнлись и соединилнсь. Этому процессу способствует и диффузия цинка, приводящая к снижению температуры плавления металла в зоне фуги. В результате этих двух процессов сплавление распространяется только на узкую зонушва, ие затрагивая основную часть металла в звеньях цепочек.

Сплавы серебра в ювелирном производстве

Для изготовлення ювелирных изделий из серебра наша промышленность применяет сплавы марок CpM875, CpM916, CpM925 (табл. 6.58).

Ассортимент изделий из серебра включает, помимо украшений (кольца, серьги, броши и прочее), и изделия посудной группы, в том числе декоративные наборы (кувшнны, чарки, подносы) с эмалью. Этн изделия, характерные для русского ювелирного искусства, пользуются спросом на зарубежных рынках. При их изготовлении используется серебро 916 и 925 проб. Посуда из сплава 925 пробы (так называемый стерлинговый стандарт) поставляется в Великобританию и Канаду. В Западную Европу поставляется посуда 916 пробы. Для внутреннего рынка наиболее широко используется сплав СрМ875.

При пайке серебряных изделий используют стандартные припои ПСр65, ПСр70 и ПСр72, так как для серебряных изделий не требуется соответствия пробиостей припоя н основного металла. При пайке рекомендуется использовать спиртовой флюс № 209 (36 % борного ангидрида, 42 % фтористого калня, 23 % тетрафторбората калия).

Серебряные заготовки отжигают в соляной ванне при температуре

		H	овелирнь	ІЕ СПЛ	Авы с	ЕРЕБРА		ТАБЛИІ	<i>UA</i> 6.58
Вя		жание, массе),		Т,	K		ически е отожже		
Марка сплави	Ag	Cu	d ⋅ 10 ³	ликвиду- са	солидуса	о _в , МПа	о _{0,2} , МПа	6, %	ну, мпа
CpM925 CpM916 CpM875	92,5 91,6 87,5	7,5 8,4 12,5	10,36 10,34 10,28	1169 1161 1128	1052 1052 1052	250— 280 260— 300 260— 350	- - 180- 200	35— 29 32— 27 30— 24	780 790 740— 1160

870—920 К, отбеливают изделия в 1—2 %-ной НС1 при температуре

303—313 К либо в 5 %-ном серном отбеле при 313—323 К.

Особым технологическим приемом, характерным для изделий из серебра, является техника филиграни. Филигрань — сложный кружевной рисунок, изготовленный из тонкой проволоки (гладкой, скрученной, вальцованной). Для филигранных работ необходима мягкая, тонкая проволока, хорошо паяемая, не пружинящая, с относительно высокой температурой плавления. Поэтому классическим материалом для изготовления основных элементов филигранного узора (скани) является чистое серебро и его сплавы не ниже 875 пробы.

Иногда для изготовления скани применяют чистые металлы -30лото, медь, однако для золотых и медных украшений эти приемы ие характерны. Следующим элементом филиграни является зернь-мелкие шарики, напанваемые на изделие для дополнения и обогащения линейного сканного рисунка. Зернь готовят, оплавляя кусочки проволоки, разложенные на поддонах и пересыпанные древесным углем.

Другим специальным приемом при изготовлении преимущественно серебряных изделий является чернение поверхности. Процесс заключается в наложенни на поверхность изделий легкоплавкого сплава черного цвета (чернн), который при прокаливанни прочно вплавляется в основной металл. В состав черни входят серебро, медь, свинец и сера. Чернь в виде тонкоизмельченного порошка в смеси с нашатырным спиртом наносится на поверхность изделия, заполняя специально подготовленные канавки глубиной 0,3 мм. При нагревании в печи чернь расплавляется, заполняет рисунок и спекается с основным матерналом. Наиболее известными центрами, сохранившими традиционную технику изготовлення черненого серебра, являются завод «Северная чернь» (г. Великий Устюг) и местные промыслы Дагестана (с. Кубачн) [893]. Сплавы платины и палладия в ювелирном производстве

Сплавы платины используют в ювелирном производстве со второй половины XIX в. преимущественно для изготовления дорогих ювелирных украшений с бриллиантами. Чистую платнну в ювелирном деле не при-

меняют из-за низкой прочности и недостаточной тверлости.

В СССР используют сплав платины 950 пробы ПлИ-5, содержащий 5 % Іг. Иридни наиболее эффективен для повышения твердости платины. Свойства сплава в отожженном состоянии: $\sigma_0 = 196 \div 294$ МПа;

 $\sigma = 22 \div 32$ %; HV=780 ÷ 880 MПa; $T_{\pi\pi} = 2063$ K.

Сплав быстро теряет полировку и блеск, цвет его имеет сероватый оттснок. Небольшие добавки палладия заметно улучшают цвет сплавов платины, повышают их пластичность и синжают температуру плавлення. В ювелирном производстве ГДР считается оптимальным

сплав состава: 95 % Pt; 4,5 Pd; 0,5 % Ir [894].

Для плавлення платины применяют высокочастотные установки с тиглями из окиси кальция, окиси циркония или силиката циркония. Графитовые тигли и графитовую оснастку не применяют, так как углерод растворяется в жидкой платине и выделяется при кристаллизации по границам зерен, снижая пластичность металла. Не рекомендуется примскять тигли из кварца и корунда, т.к. кремний и алюминий образуют с платиной хрупкие легкоплавкие сосдинения, резко снижающие пластичность сплавов.

Сплавы палладия только в последнее время получают некоторое распространение в ювелирном производстве. По устойчивости к потускнению на воздухе палладий практически не уступает платине и имеет ряд преимуществ: более интеисивный белый цвет, лучшую обрабатываемость давлением, значительно более низкую стоимость. В СССР предусмотрены два сплава палладия: 500 пробы (50 % Pd, 45 % Ag и 5 % Ni) и 850 пробы (85 % Pd, 13 % Ag и 2 % Ni) [895].

ПРИЛОЖЕНИЯ

1. Стандартизованные благородные металлы, сплавы и изделия из них

Химический состав золота и сплавов

Химический состав золота в слитках (ОСТ 48-79-83) для промышленных целей приведен в табл. П.1.

Золото с содержанием основного вещества 99,999 % и 99,999 % поставляется по отдельным ТУ.

TABITUIIA II 1

	1			Примеси	. % (по массе), не более	
Марка	Ап, %. не менее	Ag	Pt	Pđ	Си, Pb, Fe, Zn, Bi, Sb, Sn, Rh, Мп (каждого)	всего
ЗлА-1п ЗлА-2	99,99 99,98	0,005	0,0005 0,005	0,0005 0,005	0,0005	0,01 0,02

Химический состав золота (ГОСТ 6835-80), поставляемого промышленности в виде полос, лент, проволоки, фольги, прутков, трубок и других изделий, приведен в табл. П.2.

ТАБЛИНА П 2

Марка	Au, %, не		П	имеси, %	(по масс	се), не бо	лее	
	%, не менее	Fe	Pb	Ag	Sb	Cu	Bi	Bcero
Зл999,9 З л999	99,99 99,90	0,004 0,035	0,003 0,003	0,008 0,020	0,001 0,002	0,007 0,012	0,002 0,002	0,01 0,10

Химический состав основных сплавов золога (ГОСТ 6835-80), которые поставляются промышленности в внде полос, ленты, фольги, проволоки, трубок, прутков и других изделий, приводится в табл. П.З. Химический состав серебра и сплавов

Химический состав серебра (ОСТ 48-78-83), поставляемого в слитках,

приведен в табл. П.4.

Химический состав серебра (ГОСТ 6836—80), поставлясмого промышленности в внде полос, лент, проволоки, фольги, прутков, труб и других изделий, приведен в табл. П.5.

Сплавы на основе серебра, широко применяемые в промышленности в виде полос, лент, фольги, проволоки, труб, прутков, н нх химический состав (ГОСТ 6836—80) приводятся в табл. П.б.

Химический состав серебряных припоев

Серебряные припон поставляют в виде проволоки, полос, ленты, а также в виде гранул и порошка.

Химический состав серебряных припоев (ГОСТ 19738-74) приве-

ден в табл П.7.

химический состав сплавов на основе золота

		Компо	Компоненты,	%			ηŢ	имеси, %	Примеси, %, ие более	g.	
Марка	Αu	Ag	ğ	Pŧ	Þđ	Pb	e e	qS	Bi	ኔ ኮር, የስ አ ነጉ, የስ	русмых норми- примесей
ЗлСр990—10	99,0±0,3	1±0,3	1	1	1	0,003		0,05 0.005 0,005	0,005	1	0,1
3ACp750—250	75,04:0,3	25±0,3	١		1	0,005	0,18	0,005 0 005	0 005	1	0,16
3лCp600—400	60,0±0,3	40±0,3	1	I	١	0,005	0,18	0,005 0,005	0,005	ŀ	0,16
3лCp583—417	58,3±0,3	41,7±0,3	١	1	١	0,005	0,18	0,005 0,005	0,005	١	91,0
3лCpM990—5	6,0±0,66	0,5±0,2	Oct.	1	1	0,003	0,05	0,003 0,003	0,003	1	90'0
3ACpM980—15	8,0±0,3	1,5±0,3	*	١	١	0,003	0,08	0,003 0,003	0,003	1	0,09
3ACpM970-20	97,0±0,3	$2,0\pm 0,3$	*	l	ı	0,003	0,08	0,003	0,003 0,003	1	0,09
3.1CpM960-30	8,0±0,3	$3,0\pm 0,5$	*	I	ŀ	0,003	0,08	0,003	0,003 0,003	ı	0,09
ЗлСрМ958—20	85,8±0,3	$2,0\pm 0,5$	*	1	1	0,003	0,08	0,003	0,003 0,003	1	0,09
3лCpM950-25	95,0±0,3	$2,5\pm0,5$	*	1	l	0,003	0,08	0,003	0,003 0,003	I	0,0
3JCpM930-45	93,0±0,3	$4,5\pm0,5$	*	1	ŀ	0,003	0,08	0,003	0,003 0,003	١	0,09
3aCpM900-40	90,0±0,3	$4,0\pm 0,5$	^	١	1	0,003	0,08	0,003	0,003 0,003	ı	0,00
3xCpM750-125	75,0±0,3	$12,5\pm0,5$	*	١	1	0,005	0,15	0,005	0,005 0,005	ŀ	0,16
3JCpM750-150	75,0±0,5	$15,0\pm0,5$	^	١	ı	0,005	0,15	0,005	0,005 0,005	1	0,17
3лCpM583-80	58,3±0,3	8,0±0,5	*	1	1	0,002	0,15		0,005 0,005	1	0,16
									_		

	0,16	- 0,16	- 0,16	- 0,16	0,16	- 0,16	- 0,16	- 0,16	- 0,111	0,16	- 0,16	- 0,28	0,08 0,11	0,08 0,11	0,11	0,08 0,11	10 0,13	0,13	10 0,13	15 0,18	0,11	- 0,11	_
		,005	,005	,005	- 200'(,005	,005	,005	- 200,	- 200,	0,005	0,005	° 1	0,0	0,08	0,0	0,10	01,10	0,10	0,15	,005	,005	-
	0,005 0,005	0,005 0,005	0,005 0,005	0,005 0,005	0,005 0,005	0,005 0,005	0,005 0,005	0,005 0,005	0,005 0,005	0,005 0,005	0,005	0,005	1	1		1	1	ı	1		0,005 0,005	0,005 0,10 0,005 0,005	
	0.15	0,15	0,15	0,15	0,15	0,15	0,15	0,15	0,1	0,15	0,15	0,15	0,03	0,03	0,03	0,03	0,03	0,03	0,03	0,03	0,10	0,10	
	0,005	0,005	0,005	0,005	0,005	0,005	0,005	0,005	0,005	0,005	0,005	0,005	0,003	0,003	0,003	0,003	0,003	0,003	0,003	0,003	0,005	0,005	% 200
	1	1	1	1	1	1	1	١	1	1	1	. 1	1	١	i	1	16 ± 0.5	20 ± 0.5	$40\pm0,5$	$30,0\pm0,5$		ı	превышать 0,
(.	ł	I	1	ı	١	١	1	1	1	1).	1	2,0±0,3	5±0,3	7±0,4	10±0,4	١	ļ	.]	2,0±01	1	$2,5\pm0,5$	ие должна
	*	*	*	*	^	*	*	^	*	*	, *	*	*	*		*	*	₹	*	*	*	۶.	имесь 1
	20,0±0,5	$30,0\pm0,5$	10,0±0,5	$20,0\pm0,5$	$2,0\pm 0,5$	$10,0\pm0,5$	$16,0\pm0,5$	$33,0\pm0,5$	١	1	I	1		.1		·	1	ı	,1	1	Ост.	10±0,5	СрМ750—150 пр
	58,3±0,3	58,3±0,3	50,0±0,3	50,0±0,3	37,5±0,3	37,5±0,3	37,5±0,3	$33,3\pm0,3$	$98,0\pm0,3$. 91,6±0,3	. 90±0,3	58,3±0,3	8,0±0,3	95,0土0,3	93,0±0,4	90,0±0,4	84,0±0,5	80,0年0,5	60,0±0,5	9,0±0,09	95,0±0,5	75±0,5	Примечанне. В сплаве марки ЗлСрМ750-150 примесь Р не должна превышать 0,005 %.
								-	*****													ЗлМНЦ12,5—10—2,5.	ВСІ

ТАБЛИЦА	ſ

	Ад, %, не	I	Тримеси, % (по	массе), не боле	e
Марка	менее	Au	Σ Pt, Pd	Fe	РЬ
CpA-1 CpA-2	99,99 99,98	0,0006 0,0006	0,001 0,001	0,001 0,002	0,002 0,003

Продолжение табл. П.4

	Ag. %.	При	месн, % (по	массе), не (более	
Марка	не менее	Bi	Sb	Te	Zn	Всего
CpA-1 CpA-2.	99,99 9 9,98	0,001 0,002	0,001 0,002	0,002 0,004	0,002 0,003	0,01 0,02

Примечания: Графа «Всего» включает сумму примесей, указанных в таблице, и примесей Си, Rh, Ni.

Ад в слитках с содержанием основного вещества 99,999; 99,9999 % и более поставляются по отдельным техническим условиям.

Химический состав материалов порошковой металлургии,

содержащих серебро

Химический состав серебросодержащих материалов порошковой металлургии приведеи в табл. П.8 (ГОСТ 19725-74, ГОСТ 13333-83).

Эти материалы, как правило, применяются для изготовления элект-

рических контактов.

Химический состав платины и сплавов

Химический состав Pt в порошке (ГОСТ 14837—79) приведен в табл. П.9.

Химический состав платины, поставляемой в слитках (ГОСТ 12341-81), приведеи в табл. П.10.

ТАБЛИЦА П.5

	Ag. %.	ı	Примеси,	6 (по масс	е), не бол	ee	D
Марка	не менее	Pb	Fe	Sb	Bi	Cu	Всего
Cp999,9 Cp999	Ø.99 Ø,9	0.003 0.003	0,004 0,065	0,001 0,002	0,002 0,002	0,008 0,015	0.01 0,1

Платина с более низким содержанием отдельных примесей поставляется по согласованию с потребителем.

В табл. П. 11 приведен химический состав изделий из платины (ГОСТ 13498-79). Поставляется в виде полос, леиты, фольгн, проволоки, прутков, труб и других изделий.

ТАБЛИЦА П.6			иормируемых примесей	60'0	0,09	0,20	0,20	0,20	0,20	0,25	00,0	0,30	0,30	0,30	0,30	0,25	0,25	0,19	0,19	0,19	61,0	
		1ee	Z Pt, Ir, Z Rh, Au	1	1	1	1	1	1	1	l	1	1	1	1	0,15	0,15	0,15	0,15	0,15	0,15	-
	зБРА	Примеси, %, ие более	Bi	0,005	0,002	0,005	0,005	0,002	0,002	0,005	0,002	0,005	0,005	0,005	0,002	1	1	0,005	0,005	0,002	0.002	_
٠	HOBE CEPE	Примес	qs	0,002	0,002	0,005	0,005	0,005	0,002	0,002	0,002	0,005	0,005	0,005	0,005	1	1	1	1	-	1	_
-	B HA OCI		Fe	0,08	0,08	0,10	0,10	0,10	0,10	0,10	0,10	0,13	0,13	0,13	0,13	0,03	0,03	0.04	0,04	0.04	0,04	_
	ав сплаво		Pb	0,004	0,004	0,004	0,004	0,004	0,004	0,004	0,004	0,005	0,005	.000	0,005	0,005	0,005	0.00	0,00	0.004	0,004	_
	ХИМИЧЕСКИЙ СОСТАВ СПЛАВОВ НА ОСНОВЕ СЕРЕБРА		õ	Ocr.	*	*	*	*	*	*	*	*	*	*	: *	ì	ı	6	. A	£	*	
	химиче	Компоненты, %	Pt, Pd	1	1	1	j	1	1	1	1	i	ı	1	١	4+0.4 Dt	12±0,4 Pt	90+0 4 Dd	30年0.5 Pd	40±0 5 Dd	30±0,6 Pd	
			Ag	04 U+U 3	96,0±0,3	95.0+0.3	94,0十0,3	$92,5\pm0,3$	$91,6\pm0,3$	90,0±0,3	87,5±0,3	80.0+0.3	77,0±0.5	75 0+0 7	50,0十0,5	0+U +U 90	88.0+0.4	7 0 10 00	70,00	60 0+0 m	50,000,8	
			Марка	02M970	096WaC	CPMOSO	Cow940	CpM925	CpM916	CpM900	CpM875	W CON Ma	CpW770 3		CpW500	0 T T T C	Collin-12	20 - L-10	CP114-20	Cp. 14-00	CpIIA-40	

Примечание. По согласованию с погребителем суммы примесей до 1%.

сплава марки СрМ875 (вторичиый)

допускается изготовление

				Компо
Марка	Ag	Cu	Zn	Sn
ПС _р 72 ПСр71	72,0±0,5 71,0±0,5	Ост. »		_
ПСр70 ПСрМО68—27—5 ПСр65 ПСр62 ПСр50 ПСр50Кд ПСрКдМ50—34—16	70,0±0,5 68,0±0,5 65,0±0,5 62,0±0,5 50,0±0,5 50,0±0,5 50,0±0,5	26,0±0,5 Ост. 20,0±0,5 28,0±1,0 Ост. 16,0±0,1	Ост. — Ост. — — 16,0±1,0	— 5,0±0,5 — Ост. — —
ПСр45 ПСрМЦКд4 5— 15 — 16—24	45,0±0,5 45,0±0,5	30,0±0,5 Ост.	Ост. 16,0±1,0	_
ПСр40	40,0±1,0	16,7±0,7	17,0±0,8	
ПСр37,5	37,5±0,5	Ост.	$5,5\pm0,5$	
ПСр 25 ПСр 2 5Ф	$25,0\pm0,3$ $25,0\pm0,5$	40,0±1,0 Ост.	Ост.	_
ПСр15	15,0±0,5	»		_
ПСр12М ПСр10 ПСрО10—90 ПСрОСу8(ВПр—6)	12,0±0,3 10,0±0,3 10,0±0,5 8,0±0,5	52,0±1,0 53,0±1,0 —	Ост. 	_ Ост. »
ПСрМО5(ВПр—9)	5,0±0,5	2,0±0,5	_	
ПСрОС3,5—95 ПСр3 ПСрО3—97 ПСрОС3—58	3,5±0,4 3,0±0,3 3,0±0,3 3,0±0,4	_ _ _ _	 	— Ост. 57,8±1,0
ПСр3Кд ПСр2,5 ПСр2,5С ПСр2	$3,0\pm0,5$ $2,5\pm0,3$ $2,5\pm0,2$ $2,0\pm0,3$	_ _ _ _	1,0±0,5 — — —	
ПСрОС2—58	2,0±0,3	-	_	58,8±1,0
ПСр1,5 ПСр1	1,5±0,3 1,0±0,2	=	=	15,0±1,0 35,0±1,0

Примечание. Содержание Zn в сплавах ПСр 72 и ПСр 50 должно быть

ненти	1. %					Прі	имеси, %	, не бол	ee
Mr	Sb	P	Cd	Ni	Pb	Pb	Fe	Bi	Σ определяе- мых примесей
_		_ 1,0±	_	_	_	0,005 0,005	0,15 0,15	0,005 0,005	0,15 0,15
	— — — —	±0,2	— — — — Ост. 34,0±	1 1 1 1	— — — —	0,100 0,005 0,120 0,005 0,005 0,120 0,005	0,15 0,15 0,15 0,15 0,15 0,15 0,15	0,005 0,005 0,005 0,005 0,005 0,005 0,005	0,20 0,15 0,20 0,15 0,15 0,20 0,15
-=	_	_	±1,0 24,0± ±1,0	_ _	=	0,100 0,150	0,15 0,15	0,005 0,005	0,30 0,30
-	. —	_	Oct.	0,3± ±0,2	- .	0,150	0,15	0,005	0,30
8,2 ±0	± -	_	_			0,150	0,20	0,010	0,30
	_	5,0±	<u> </u>	_	_	0,150 0,010	0,15 0,15	0,010 0,010	0,30 0,15
-	-	±0,5 4,8± ±0,3		_	-	0,200	0,15	0,010	0,30
	- - 7,5± ±0,5		_ _ _ _	_ _ _	<u> </u>	0,150 0,150 0,200 0,200	0,15 0,15 0,15 0,20	0,010 0,010 0,010 0,015	0,30 0,30 0,30 0,40
_	1,0± ±0,2	-	_	 	_	0,200	0,20	0,015	0,40
	0,5± ±0,3	- - -	- 		1,0±0,3 Ост. — Ост.	 0,200 	0,15 0,15 0,15 0,15	0,010 0,010 0,010 0,010	0,15 0,15 0,30 0,15
	±0,3	_	Ост.		 Ост. »	0,200	0,15 0,15 0,15	0,010 0,010 0,010	0,30 0,15 0,15
=	_	_	5,0± ±0,5	_	» »	_	0,15	0,010	
_	0,5± ±0,3	_		-	»	_	0,20	0,015	0,20
-	0,9± ±0,4	_	2,5± ±0,5	_	» »	_	0,15 0,20	0,010 0,015	0,15 0,20
не б	олее 0,007	% -							

химический состав сплавов порошковой металлургии, содержащих серевро

	AMMAEONMA			Компоненты, %	Komorette, Komorette,			
Марка	Ag	ОРО	CuO	Ni	С (графит)	Cd	Fe	W
KMK-A00	99, 9, не менее	i	l	1	1	i	İ	i
KMK-A10m	85,0±0,5	Oct.	1	İ	1	i	İ	i
КМК-А20м	90,0±0,5	1	Ocr.	i	ı	1	l	i
KMK-A30	70,0±0,5	1	1	Ост.	ı	i	l	1
КМК-А30м	2,0±0,07	1	1	*	ı	1	1	1
KMK-A31	60,0±0,5	1	İ	*	1	i	1	1
КМК-А31м	60,0±0,5	1	١	*	I	i	ı	1
KMK-A32	68,0±0,5	1	 	*	3,0±0,3	1	1	I
KMK-A40	95,0±0,5	1	1	*	Ост.	i	i	i
KMK-A50	76,5±0,5	l	1	0,8±0,1	ı	Ocr.	0,4±0,1	1
KMK-A45	45,0=3,0	1	1	$2,5\pm 1,0$	I	1	1	Ocr.
KMK-A25	26,0±3,0	1	1	2,7±0,5	I	١	1	*
I	-	2134.21		, , , , , , , , , , , , , , , , , , , ,			_	

Примечание. В сплаве марки КМК-А25 примесь Си не более 0,5%.

 Π .9 ТАБЛИЦА

- 6					Примесн	Примесн, %, не более	Q			
88 8	Рt, % не менес	Y Pd, Ir, Rh, Ru	Au	Pb	F	SI	Sn	AI	şþ	всего
ПлАП—0 ПлАП—1 ПлАП—2	99,98 99,95 99,90	0,15 0,025 0,050	0,005 0,005	0,005 0,005	0,003 0,011 0,01	0,002 0,005 0,005	0,001 0,005	0,005 0,005	0,001 0,005	0,02 0,05 0,10
Примеча	ние. Гра	Примечание. Графа «всего» включает сумму примесей, указанных в таблице, и примесей Аg, Mg, Cu, Ni и летучих.	ает сумму	прнмесей,	указапных	в таблице, и	примесей	Ag, Mg, C	Cu, Ni B ac	зтучих.

П.10 ТАБЛИЦА

					Примесн,	Примесн, %, не более	9			
Марка	Рt, %, не менее	N Pd. Ir, Rh. Ru	Au	φ	Fe	Si	Sn	AI	Sb	всего
ПлА-0	86,66	0,015	0,005	0,002	0,003	0,002	0,001	0,005	0,001	0,02
ПлА-1	99,95	0,025	0,005	0,005	0,01	0,005	0,001	0,005	0,001	0,05
ПлА-2	06'66	0,050	0,005	0,005	10,0	0,005	0,005	0,005	0,005	0,10

Примечанне. Графа «всего» включает сумму примесей, указаниых в таблице, и примесей Ag, Cu, Ni, Mg и Zu.

529

			При	меси, %,	не боле	e	
Марка	Рt, %, не менее	Σ Pd, %, не менее	Au	Pb	Si	Fe	всего
Пл99,93 Пл99,9 Пл99,8	99,93 99,9 99,8	0,04 0,07 0,13	0,008 0,01 0,01	0,006	0,005 0,006 0,006	0,010	0,07 0,10 0,20

Примечание. Графа «всего» включает сумму примесей, указанных в таблице, и примесей Ni, Al, Sb, Zn, Sn и Ag.

Химический состав основных сплавов на основе платины (ГОСТ 13498:—79), которые поставляются промышленности в виде полос, лент, фольги, проволоки, прутков, труб и других изделий, приведен в табл. П.12.

Химический состав палладия и сплавов

Химический состав палладия, поставляемого в порошке (ГОСТ

14836—82), приведен в табл. П.13.

Химический состав Pd, поставляемого в слитках (ГОСТ 12340—81), приведен в табл. П.14.

Палладни с более ннзким содержаннем отдельных примесей по-

ставляется по согласованню с потребителем.

Химический состав палладия (ГОСТ 13462—79), поставляемого промышлениюсти в виде полос, ленты, проволоки, фольги, прутков, трубок и приводен и полос, применения проводения пров

трубок н других нзделий, приведен в табл. П.15. Химический состав основных сплавов на основе палладия (ГОСТ 13462—79), которые поставляются промышлениюсти в виде полос, леиты, проволоки, фольги, прутков, трубок н других нзделий, приведен в

табл. П.16.

Химический состав родия

Химический состав родия в порошке (ГОСТ 12342-81) приведен в

табл. П.17.

Химический состав родия в полуфабрикатах (ГОСТ 13096—67) в виде проволоки, прутков, полос, фольги и других изделий приведеи в табл. П.18.

Химический состав иридия

Хнмический состав иридия в порошке (ГОСТ 12338-81) приведен в

табл. П.19.

Химический состав иридия в полуфабрикатах (ГОСТ 13099—67) в внде полос, фольги, проволоки, прутка и других изделий приведен в табл. П.20.

Химический состав рутения, осмия

Рутений и осмий применяются в промышленности в виде порошка. Химический состав рутения (ГОСТ 12343—79) приведен в табл. П 21

Химический состав осмия в порошке (ГОСТ 12339—79) приведен в табл. П.22.

Определение химического состава благородных металлов и сплавов проводится методами, предусмотренными государственными стан-

дартами и заводскими методиками, утвержденными в установленном порядке.

Продукция из благородных металлов и сплавов

Порошки из Pt, Pd, Rh, Ir, Ru, Os выпускаются по ГОСТ 14837—79, ГОСТ 14836—82, ГОСТ 12342—82, ГОСТ 12338—81, ГОСТ 12343—79 и ГОСТ 12339—79 соответственно. Размер частиц порошка Pt и Pd не превышает 1,6 мм, Rh и Ir—0,8 мм, Ru и Os—1 мм. Порошки из Au н Ag поставляются по отдельным ТУ.

Слитки из Au, Ag, Pt н Pd поставляют по ОСТ 48-79—83, ОСТ 48-78—83, ГОСТ 12341—81 и ГОСТ 12340—81 соответственно. Форма слитка из Au и Ag трапецендального сечения; масса 11—13,3 и 28—32 кг соответственно. Слитки из Pt и Pd прямоугольного сечения:

масса 5,5 и 3,5 кг соответственно.

Полосы и листы из Au, Ag, Pt, Pd, Ir и сплавов поставляются промышлениости по ГОСТ 7221—80, ГОСТ 24718—81 толщиной от 0,1 до 10 мм в твердом (иагартоваином) и мягком (отожженном) состояннях.

Полосы из припоев, содержащих Ад, выпускаются по ГОСТ 19739—74 толщиной от 0,10 до 5,0 мм.

Фольга из Au, Ag, Pt, Pd, Rh, Ir и сплавов поставляется по ГОСТ

24552—81 и ГОСТ 24353—80 толщниой от 0,003 до 0,090 мм.

Аиоды из Au и Ag выпускаются по ГОСТ 25475—82 и ГОСТ 25474—82 соответствейно. Толщина аиодов из Au от 0,1 до 5,0 мм, из Ag от 2 до 10 мм.

Сусальное золото н серебро выпускают по ГОСТ 6902-75.

Проволока из Au, Ag, Pt, Pd, Rh, Ir и сплавов общего назначения выпускается по ГОСТ 7222—75, ГОСТ 18389—73, ГОСТ 18390—73, ГОСТ 19351—74 соответственно. Проволоку из Au, Ag и сплавов выпускают диаметром от 0,02 до 10,0 мм, из Pt, Pd и сплавов — от 0,02 до 6,0 мм, из Rh — от 0,06 до 3,0 мм, из Ir — от 0,1 до 3,0 мм.

Проволоку из Pt н сплавов Pt с Rh для термоэлектрических термометров наготавливают по ГОСТ 10821—75 диаметром от 0,1 до

1,0 мм и поставляют комплектио.

Проволоку из Pt марок Пл0, Пл1, Пл2, Пл2А, Пл3 для термометров сопротивления н других целей поставляют по ГОСТ 21007—75 диаметром от 0,02 до 6,0 мм.

Проволоку из припоев, содержащих Ад, поставляют по ГОСТ

19746—74 днаметром от 0,15 до 6,0 мм.

Электрические контакты из благородных металлов и сплавов, в том числе из материалов порошковой мсталлургии, поставляют по ГОСТ 21932—76, ГОСТ 25852—83, ГОСТ 19725—74, ГОСТ 3884—77, ГОСТ 13333—83.

Катализаторные сетки из сплавов, содержащих Pt, выпускают по

ГОСТ 3193—74 с количеством ячеек на 1 см² 1024 шт.

Технические изделия из благородных металлов н сплавов в виде лабораторной аппаратуры, принадлежностей, посуды поставляются промышленности по ГОСТ 6563—75.

					Компо
Марка	Pt	Įr	Rh	Pd	Ru
ПлИ-5 ПлИ-10 ПлИ-15 ПлИ-17,5 ПлИ-20 ПлИ-25 ПлИ-30 ПлРд-5 ПлРд-7 ПлРд-10 ПлРд-10 ПлРд-30 ПлРд-40 ПлПд-10 ПлПд-15 ПлПд-20 ПлРу-8 ПлРу-8	94,7-95,3 89,7-90,3 84,6-85,4 82,1-82,9 79,5-80,5 74,0-76,0 69,0-71,0 94,7-95,3 92,7-93,3 79,6-80,4 69,5-70,5 59,5-60,5 89,6-90,4 84,5-85,5 79,5-80,5 91,6-92,4 89,5-90,5	4,7-5,3 9,7-10,3 14,6-15,4 17,1-17,9 19,5-20,5 24,0-26,0 29,0-31,0 ————————————————————————————————————		9,6-10,4 14,5-15,5 19,5-20,5	
ПлМ-2,5 ПлМ-8,5	97,2-97,8	_	_	_	_
ПлН-4,5	95,1-95,9	_	-		_
ПлПдРд—4 — 3,5	92,2-92,8	_	–	3,8-4,2	3,3-3,7
ПлРд-7,5 ПлПдРдРу- 15-3,5-0,5	92,2-92,8 80,3-81,7	=	7,3-7,7 3,1-3,9	14,5-15,5	0,2-0,8

ТАБЛИЦА П.13

				Пр	нмеси,	6. не бо.	лее		
Марка	Рd, %, ие менес	<u>Տ</u> Pt, Ir, Rh, Ru	Ап	Pb	Fe	Si	Sn	Al	Bcero
ПдАП-0 ПдАП-1 ПдАП-2	99,98 99,95 99,90	0,025	0,005	0,002 0,005 0 ,010	0,001	0,002 0,005 0,005	0,001		0,02 0,05 0.10

Примечанне. Графа «всего» включает сумму примесей, указанных в таблице, и примесей Ag, Cu, Ni, Mg, Zn и летучих.

ненты. %	6				Γ	римеси,	%, не б	элее			
Ctt	Ni	2 Pd, 1r, Rh, A u	Σ Pd, Ir, Au	ΣRh, Ir Au	Σ Ir. Au	Fe	Pb	Sp	Si	Zn	∑ норми• руемых
		0,15 0,15 0,15 0,15 0,15 0,15 0,15 0,15				0,04 0,04 0,04 0,04 0,04 0,04 0,04 0,04 0,04 0,04 0,04 0,03 0,03 0,03 0,035 0,03 0,03 0,03 0,03					0,19 0,19 0,19 0,19 0,19 0,19 0,19 0,19

ТАБЛИЦА П.14

				Пр	нмесн, 9	6. не бо.	пее		
Марка	Рd, ⁹ ′, не менее	2 Pt, Ir, Rh, Ru	Aυ	Pb	Si	Fe	Sn	Ai	всего
ПдА—0 ПдА—1 ПдА—2	99,98 99,95 99,90	0,025	0,005	0,005	0,002 0,005 0,005	0,01	0,001 0,001 0,005	0,002 0,005 0,005	0,02 0,05 0,10

Примечанпе. Графа «всего» включает сумму примесей, указанных в таблице, и примесей Ag, Cu, Ni, Mg.

			Компоненты, %				Ë	Примеси, %, не более	%, не 60.	лее	
Марка	₽d	lr.	Ag	පි	п	չ թւ, Rh, Au	Z Pt, Ir, Rh, Au	Fe	윤	æ	∑ норми- примесей примесей
1147-10 1127-110	89,7—90,4	9,6—10,3	1 1			0,18	1	0,08	ı	ı	0,23
114Cp—20	79,5—80,5			1	11	0,10	0,19			0,00	0 0,7 2,7 20 20 20 20
1150p — 30	59,5-70,5	1 1	29,5—30,5	1		1	0,19			0,002	0,25
ПДСрК—	59,2—60,8		34,4—35,6	4,5—5,5	1 1	11	0,19	0,0 8,8	0,004	0,007	0,5 24,5
IncpM-	59,5—60,8	i	35,4—36,6	1	3,5-4,5	I	0,19	0,04	0,003	0,005	0,23
	•								1	TAETHIA	1
							İ		•	ממשמעט	77.11

						Примеси,	Тримеси, %, не более				
Марка	Rh, %, не менее	Σ Pt, Pd, Ir, Ru, Os	Αu	Ag	Pb	Fe	Ba	Si	Mg	летучие	Bcero
РдА-0 РдА-1 РдА-2	. 99,97. 99,95 99,90	0,01 0,02 0,03	0,002 0,002 0,002	0,002 0,003 0,003	0,004 0,005 0,005	0,01 0,01 0,02	0,004 0,005 0,005	0,004 0,005 0,005	0,001 0,001 0,003	0,01 0,01 0,02	0,03
ин ф Ц	ечание.	Примечание. Графа «всего»		ает сумму	примесей,	включает сумму примесей, указанных в табляце, и примесей Си, NI, ТІ и АІ.	в таблице,	и п примесей	Cu, Ni, Ti	AI.	

	1		При	імесн, %,	не боле	е	
Марка	Рd, %, не менее	Σ Pt, Ir, Rh	Au	Pb	Si	Fe	всего
Пд99,9 Пд99,8	99,90 99,80	0,06 0,13	0,006 0,01		0,005 0,006	0,03 0,04	0,10 0,20

Примечание, Графа «всего» включает сумму примесей, указанных в таблице, а также примеси Ni и Sn.

ТАБЛИЦА П.18

				Примеси	, %, не	более		
Марка	Rh, %, не менее	Σ Pt, Pđ, Ir	Au [Fe	Pb	Si	Ва	всего
Рд99,9 Рд99,8	99,90 99,80	0,05 0,09	0,01 0,03	0,02 0,02	0,01 0,02		0,005 0,01	0,10 0,20

Примечание. Графа «Всего» включает сумму примесей, указанных в таблице, и примесей Ni, Cu и Al.

ТАБЛИЦА П.19

	1		Примес	:н, %, ие бо	лее	
Марка	Ir, %, ие менее	ΣPt, Pđ, Ru, Rh, Os	Au	Pb	Fe	Si
ИА-0 ИА-1 ИА-2	99,97 99,95 99,90	0,010 0,020 0,045	0,002 0,002 0,002	0,004 0,005 0,010	0,00 2 0,01 0,02	0,002 0,002 0,005

Продолжение

			Пр	имесн, %, н	е более	
. Марка	іг, %, не менее	Ва	Mg	AI	летучне	всего
ИА-0 ИА-1 ИА-2	99,97 99,95 99,90	0,002 0,002 0,005	0,001 0,001 0,003	0,004 0,004 0,005	0,01 0,01 0,01	0.03 0.05 0.10

Примечание. Графа «всего» включает сумму примесей, указанных в таблице, и примесей Ag, Ni, Cu.

				Примеси	, %, не	более		
Марка	Ir, %, не менее	Σ Pt, Pd, Rh	Au	Fe	Pb	Si	Ва	всего
И99,9 И99,8	99,90 99,80	0,05 0,09	0,01 0,03	0,02 0,03	0,01 0,02	0,01	0,005 0,01	0,10 0,20

Примечание. Графа «всего» включает сумму примесей, указанных в таблице, и примеси Nì, Cu, Al.

ТАБЛИЦА П.21

Monae	Ru, %,			Примеси	, %, не	более		
Марка	не менее	Au	Fe	Pb	Ba	Si	Al	всего
PyA-0 PyA-1 PyA-2	99,97 99,95 99,90	0,002 0,002 0,002	0,003 0,01 0,02	0,005	0,005	0,005	0,002 0,005 0,005	0.05

Примечание. Графа «всего» включает сумму примесей, указанных в таблице, и примесей Ag, Cu, Nì, Mg, Pt, Pd, Rh, Ir, O₂ и летучих примесей.

ТАБЛИЦА П.22

Марка	0. %	Пр	римесн, %, не бо	лее
марка	Os, %, не менее	An	Fe	всего
OcA-0 OcA-1 OcA-2	99,97 99,95 99,90	0,002 0,002 0,002	0,01 0,01 0,03	0,03 0,05 0,10

Примечание. Графа «Всего» включает сумму примесей, указанных в таблице, и примесей Pt, Pd, Ir, Rh, Ag, Cu, Ní, Sí, Al, Mg, Ba, Na.

2. Электролиты и реактивы для выявления структуры благородных металлов и их полировки

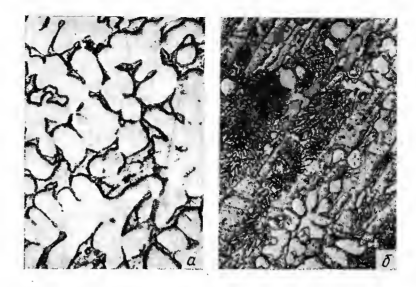
2.1. Выявление структуры благородиых металлов

Выявление структуры благородных металлов химическим методом

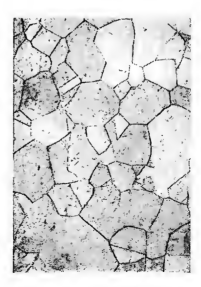
Благородные металлы обладают высокой коррозионной стойкостью, поэтому выявление нх структуры представляет собой в **ряде** случаев непростую задачу.

Химический метод выявления структуры наиболее прост и доступеи для исследователей и в ряде случаев имеет высокую ценность при прямом изучении макро- и микроструктуры.

Данным способом успешно решаются вопросы по изучению структуры литых металлов и их сплавов, распределению фаз и включений,



П.1. Микроструктура сплавов Pt—Gd с 31,3 % (по массе) Gd (a) и 33,7 % (по массе) Gd (b), литое состояние, реактив для электротравления $N = 7. \times 630$



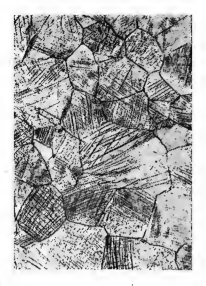
П.2. Микроструктура отожженного при 850 °C сплава РФ--5Рb. Реактив для химического травления № 27. **Х100**



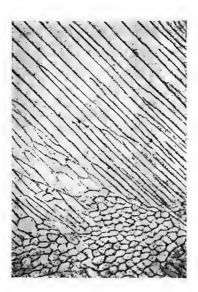
П.3. Микроструктура закаленного с 1000 °C силава PdTi. Реактив для химического травления № 27. ×200

• РЕАКТИВЫ ДЛЯ ХИМИЧЕСКОГО ТРАВЛЕНИЯ [896]

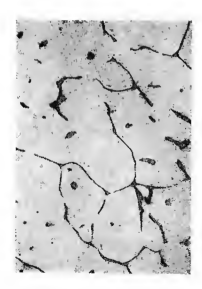
Реак- тив, №	Металл	Состав, реактнва	Особенности применения
1	2	3	4
1	Ац и его сплавы	Состав I II III HNO ₃ , мл 10 10 10 HCl, мл 30 100 50 Вода (дн- стил.), мл — 60	Состав I готовят за 24 ч до употребления; травят натиранием тампоном 5—60 с, нногда с добавлением глицерина. Составы II и III применяют холодными и нагретыми. Состав III может дать пленку, удаляемую раствором NH4OH
2	Сплавы Au c Zn, Cd, Pb и др.	1,25 г иода кристалличе- ского; 1,25 г иодистого калия; 1,25 мл воды; 100 мл этилового спирта	Образующуюся пленку удаляют водным раство- ром NaHSO ₂
3	Au	5 мл азотной кислоты; 20—30 мл соляной кис- лоты; 20—30 мл глице- рина	Натирание тампоном не- сколько мнн
. 4	Сплавы Au c Ni	ряна Насыщенный водный раствор сернистого ка- лня	Погружение в течение 1—5 мнн
5	Аи и его сплавы	50 мл 5—20 %-ного р-ра цнанистого калия; 50 мл 5—20 %-ного р-ра пер- сульфата аммония	Погружение или смачиванне тампоном. Возможно добавление 1—2 мл 3 %-ного р-ра иодистого калия в воде
6	, Au	2 г брома; до 100 мл	1—30 мин
7	Выявление моиокрис- тальности Au	соляной кислоты КСN (NH ₄) ₂ S ₂ O ₈	
	Ад и се- ребряные припои	Персульфат аммония 10 %-ный водный р-р (надсернокислый аммо- иий)	Травление до 15 мнн
9	Сплавы Ag c Żn, Pb, As и др.	1—50 г нода; 100 мл этилового спирта. Соляная кислота в зави- снмости от состава спла- ва	_
10 -	Серебряные припои	2%-ный водный раствор хлорного железа	10—60 с



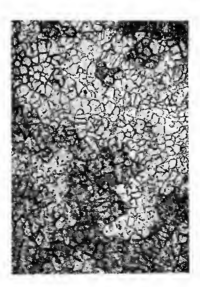
П.4. Микроструктура отожженного после деформации на 10 % сплава Pd—6Ru. Реактив для химического травления № 27. ×100



П.5. Микроструктура литого силава Pd—In—Ru. Реактив для химического травления № 27. ×200



П.6. Микроструктура отожженного при 1000 °C сплава Ru — i % (ат.), Реактив для электротравлення № 14. ×340



П.7. Микроструктура сплава. Реактив для химического травления № 27. ×125

1	2	3	4
11	Сплавы Ag с Cu	2%-ный водный раствор хлорного железа; 20— 30 мл перекиси водоро-	Непосредственно перед употреблением
12	Сплавы Ад	да. 5—20 г трехокиси хрома; до 100 мл воды	Травление погружением 1—30 с
13	Ag и спла- вы (поли-	10 г трехокиси хрома; 10 мл соляной кислоты;	Соляную кислоту добавлять перед употреблени-
14	роваиие) Сплавы Ag с Zn, Cd	100 мл воды 3 г трехокиси хрома; 2,5—5 мл серной кисло- ты; 75 мл воды	ем Для выявления фигур травления на Ag следу- ет травление чередовать
15	Сплавы Ag	5 мл уксусной кислоты; до 100 мл этилового спирта	с полировкой Погружение или нати- рание
16	Ад плоскос- ти (100) и (111)	5 г азотнокислого серебра; до 100 мл воды	Натирание тампоном
17	Ag и сплавы с Pd, Ni	100 мл 25%-ного раствора гидроксида аммония; до 100 мл перекиси водорода; 100 мл во-	Погружение в свежепри- готовленный раствор до 1 мин и более; кол-во воды можно уменьшить
18	Ag и ero сплавы	А. 100 мл воды; 100 мл фосфорной кислоты Б. 10 мл насыщенного раствора трехокиси хрома; 5 мл соляной кислоты; 80 мл воды	Перед употреблением к раствору А добавляют 1—2 мл раствора Б. Травят погружением до 2 мин. Предварительно полируют в растворе
, 19	Аg, плос- кости (100), (110) и (111)	5 г цианистого калия; 0,5 мл перекиси водоро-	хромовой кислоты. Применяют для изучения дислокационной структуры
20	Ag и его сплавы	А. 50 мл азотной кислоты; 2 г двухромовокислого калия; 50 мл воды; Б. 1,5 г сернокислого натрия; 20 г оксида хрома; 100 мл воды	20 %-ный водный раствор А и Б в равных объемах наносят на шлиф тампоном до образования пленки, которую смывают водой. Если пленка пристает плотио к поверхности шлифа, добавить р-р А, если ее нет — р-р Б
21	Ад, плос- кости (100), (110), (111)	1 г брома; 15 мл уксус- ной к-ты ледяной; 25 мл соляной кислоты; 90 мл воды	

1	2	3	4
22	Ag и ero сплавы	100 мл двухромовокис- лого калия; 2 мл хло- ристого натрия; 10 мл серной кислоты; 1000 мл воды	
23	Ag, моно- кристаллы	Концентрированная сер- ная кислота	$t = 50 - 60 ^{\circ}\text{C}$
24	Ag, моно- кристаллы	Насыщенный р-р дву- хромовокислого калия в 50%-ной серной кислоте	
25	Pt и ee сплавы	100 г гидроксида калия; 10 г азотнокислого калия; сернокислый калий; а также реактивы № 1, 3,6	Травление несколько мин. в расплаве
26	Рd и сплавы	Азотная кислота	Подогреть и травить 2—3 мин
27	. Рd и сплавы	Насыщенный раствор брома в спирте	Натирание тампоном
28	Сплавы Рф	3 г брома; до 100 мл	_
2 9	Рd и сплавы	48 % азотной кислоты; 2 % соляной кислоты; 50 % воды; а также реактивы № 3, 5, 17	Натирание тампоном
30	Сплавы иридия	Реактив № 5	_
31	осмия	Реактив № 3, 5	_

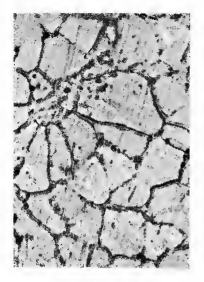
диффузионных процессов, полноты превращений при термической обработке, фрактографии. Ниже приводятся реактивы для химического травления структуры благородных металлов, состав которых опубликован в научно-технической литературе (табл. П. 23). Необходимо отмстить, что структура тугоплавких благородных металлов химическим методом практически не выявляется.

2.2. Электролитическое полирование и травление благородных металлов

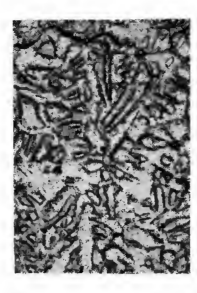
Электролитические методы обработки металлографических шлифов включают операции электротравления н электрополирования. Электролиты, в которых проводится электрополирование, могут быть использованы и для электротравления (как правило, при меньших значениях плотиостей тока). Электрополирование находит все большее примснение в промышленности для получения блестящей, полированиой поверхности изделий.

Факторы, влияющие на процесс электролитической обработки.

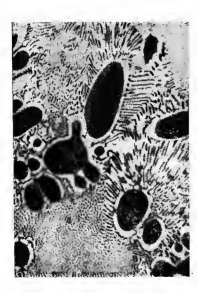
Процесс электролитической обработки включает ряд этапов: подготовку исходной поверхности методом полирования или тонкого шлифова-



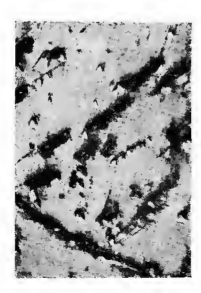
П.8. Микроструктура литого Ir с 0,05 % ZrC. Реактив для электротравления № 7. ×500



П.9. Микроструктура литого сплава Rh—5Os. Реактив для электротравления № 7. ×200



П.10. Микроструктура сплава RuAl. Реактив электротравления № 15. ×200



П.11. Микроструктура сплава Ru-0,5С. Реактив для электротравления № 7. X200

ния; подбор состава электролита; подбор режима работы, т. е. температуры, времени электрического режима; выполнение операции по пре-

кращению действия электролита.

Электрополирование применяют обычно для повышения чистоты обработки поверхности на 2-3 класса. Для промышлениых изделий предварительно обработаниая поверхность должна соответствовать 7—9 классу. Для изучения металлографических шлифов достаточен более низкий класс обработки поверхности, так как сохраняющийся рельеф не мешает проведению исследований.

Для электрополирования листового материала, подвергавшегося предварительной деформации, механическую подготовку поверхности можно не проводить. При изучении неметаллических включений необходимо проводить довольно тонкую предварительную мсханическую полировку образцов с последующим кратковременным электрополиро-

ванием для предотвращения выкрашивания хрупкой фазы.

Важное значение имеет тепловой и электрический режим работы, При низкой температуре обычно увеличивается вязкость электролита, процесс растворения замедляется и начинает проявляться травящее действие электролита. При высокой температуре резко возрастает скорость растворения, а перегрев прианодного слоя вызывает газообразование и ухудшение полирующей способности электролита.

Пля каждой системы металл — электролит существует оптимальиая плотность тока, обеспечивающая получение поверхности требуемого качества. Если плотность тока ниже или выше оптимальной, то происходит процесс травления с выявлением или без выявления структу-

ры соответственно.

Реактивы для электрополирования

благородных металлов

Благородные металлы не полируются в большинстве общеизвестных электролитов; количество электролитов для них весьма ограничено.

Ниже приводятся электролиты для электрополирования благородиых металлов (табл. П.24).

Реактивы для электротравления благородных металлов и сплавов

Для выявления структуры чистых металлов, сплавов, соединений, тонкой структуры монокристаллов платиновой подгруппы в основиом применяются методы электротравления, так как химическими методами выявить структуру затруднительно (рис. П.1 — П.21). В табл. П.25 приводятся составы электролитов и режимы электротравления.



П.12. Микроструктуры Ru после горячей деформации. Реактив для электротравления № 15. ×150

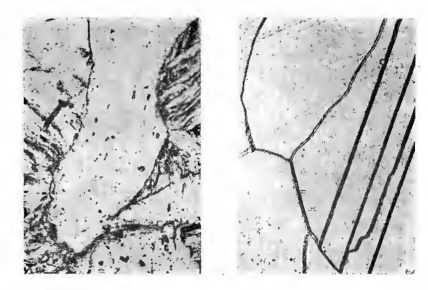
				0		
				Режим работы	rbi	
п\п •М	Состав электролита	капряжение, В	плотиость тока, А/дм²	t, °C	время, мин	катод
-	2	3	4	5	9	7
	co.	Золото и его сплавы	เกลลยเ			_
Ξ.	Хлорид золота (или соляная кислота) — 0,5%; цианистый калий 10%; ост. вода	1,5	15—20	25—30	1—4	Медь
23	(образцы движущиеся) Циаиистый калий — $67,5$ г/л; сегнетова соль — 15 г/л; фосфорная кислота ($d=1.69$) — 18.5 г/л; аммиак ($d=0.9$) — 2.5 г/л	5—10	100—150	09	1-3	Графит
د .	(перемешивание электролита) Пранистый калий—(4—8) % (по массе); желтая кровяная соль—(4—20) % (по массе): лифосфат натрия—(1—5) % (по	50—150	50—150	60-95	Неск.	ſ
4.	массе); едкое кали — $(0,2-1,5)$ % (по массе); ост. вода Хлорнстое золото — $2,5$ г; цианнстый калий — 4 г; углекислый калий — 2 г; вода —	7,5	120	20—30	2—4	Тантал
5.	50 мл Состав 1 2 Циаиистый калий, г. 67,5 75	1,9—10	150 10—50	60 40—50	$\frac{1-2}{2-4}$	Графит »
	Виинокислый калий или 15 16 натрий, г					
	Фосфорная кислота (твер- дая), г 22,5 16 Аммиак, раствор, мл 2,5 3,5					

Графит	*	Графит	[868]	[889]
1—5	2—5	I	0,5	12
20—45	50—60	ſ	5—70	22-50
. 1,5—3,5	3,5-6,5	I	3–4	6,530
6—12	6—12	6-12	I	I
Цианистая медь, г	ная) — 10 г Тиомочевина — 50 г/л; серная кислота —	$\frac{5}{2}$ $\frac{7}{4}$ л Тиомочевина — $\frac{25}{2}$ $\frac{7}{4}$ л; серная кислота $\frac{(d=1)44}{10}$ — $\frac{3}{4}$ мл/л; винная кислота — $\frac{1}{10}$ $\frac{7}{4}$	мочевник добавлять развитель по сернокислая медь — (10—20) г; тиомочевина — (30—80) г; лимонная или уксусная	кислота — (100—150) г; ортофосфорная кислота — (300—800) г/л Сериая кислота — (10—75) г/л; тиомочевина — (60—95) г/л; роданистый аммоний — (2,5—250) г/л; молочная кислота — (2,5—10,0) г/л
.9	7.	∞.	9.	.01

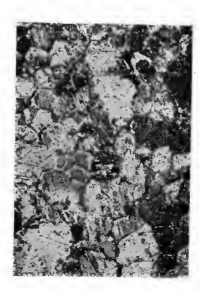
11. Цианистосеребряный калий—32,4 г; циа-4. 15 3,3 года—19,5 г; углекислый калий—41,5 г; вода—1000 мм (образен равномерно движется через раствор со скоростью 50–100 см/мин) 12. Цианистое серебро 20 г/л; цпанистый ка-1,2 года 1—1,2 года 3—4 года 20		Ö	Серебро и его сплавы	сплавы			
1,2—1,3 1—1,2 18—25	Ξ.	Цианистосеребряный калий— 32,4 г; цпа- пистый калий— 19,5 г; углекислый калий— 41,5 г; вода— 1000 мм (образец равномер- но движется через раствор со скоростью		3,3	20	15~ -60	1560 Cepe6po
	12.	50 - 100 см/мин) Цианистое серебро 20 г/л; цианистый калий — 30 г/л,	1,2—1,3	1—1,2	18—25	3—4	*

ние табл. 11.24	*	*	*	l		Платина	*	Платина или сви-	пец — Платина		* *		i	стлатипа или сви- нец Платина		Родий или плати- иа				
11 родолжение	Неск.	1—2	10	0,31	-	Ж	<u> </u>	, X	TOK		3-6	<u> </u>	_			ഹ		,		
ιο	20	50	50	20	_	Переменный ток	35—45	і Переменный ток	Перемеиный т То же		660600	440	Повомочните	То же		20—60		Переменный ток	20—30 Переменный ток	
4	0,5-3,0	200	1-2	150	- a	Ē	ო	П	<u></u>		10—15	61—01		401	с индием	0,1		Пере	— Пер	
က	2,5	40—60	2,5—3	45—70	Платина	က	10	3,6	3 3		2-3	77 	Hassaduŭ u eeo cnsabb 3 6	် က	і Сплавы палладия с индием	I	Иридий		12→3	
2	Цианистый натрий — 100 г. желтая кровя-	91		да — 1000 мл $(d=1,2)$ — 200 см³; этиловый спирт — 700 см³; глицерии — 100 см³ (интенсивное перемешивание электролита)		Водный р-р хлористого калия—120 ч. (по массе); соляная кислота—1 ч. (по массе); хлористый аммоний—(10—20) ч. (по массе)	Насыщенный р-р хлорида ка = 1,46 или 1,43 г/см³) — 100 73 мл; соляная кислога конц	Соляная кислота, 35%-ный р-р	Цианистый калий—1 г; водный р-р аммиака—5 мл; глицерин—5 мл Цианистый калий, 20 %-ный р-р	2. 3.4.1.	Хлористый натрий — 50 % (по массе); хлористый калий — 50 % (по массе) Хлористый магиий — 52 % (по массе); хлористый магиий — 52 % (по массе); млористый калий — 48 % (по массе);	Фтористый калии — 63 % (по массе); фто- ристый натрий — 17 % (по массе)	Палл Соляная кислота. 10 %-ный n-n	Соляная кислота — 3 ч. (по массе); азотная кислота — 7 ч. (по массе)	Cnage	Хлорная кислота $(57\%$ -ная) — 4 ч. (по массе); соляная кислота конц. — 1 ч. (по массе); вода — 5 ч. (по массе)		Насыщенный водный р-р хлорида калия 100 ч. (по массе); соляная кислота—6 ч.	(по массе); вода — 73 ч. (по массе) Последовательное полирование в насыщен- пом растворс: хлорид натрия — 80 %; содя- изв киспола — 90 %. затем в электо плом	No 18
546	13.	14.	15.	.16.		17.	18.	19.	20.		32* 52 52 42		25.	26.		27.	_	28.	29.	547

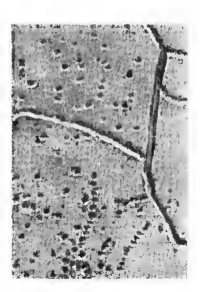
	2	8	4	ro	9	2
30.	Насыцеиный р-р хлорида кальция Углекислый аммоний, насыщеиный р-р	100	1	20-30		[902] Иридий [903]
33.	Цианистый калий, 20 %-ный водиый р-р Соляиая кислота— 1 ч.; азотиая кислота—	2—15 5—15	Пе	Переменный ток » »		[9] Иридий [9]
34.	I ч.; ортофосфориая кислота — 2 ч. Электролит № 22	ស	0,05	ı	800	[6] «
		Родий		-		
35.		1	Πe	Переменный ток		
	рия — 1 ч.	Рутений				
36.		24	Перемени	Перемениый ток	10	Нержавеющая сталь [904]
37.	Хлорид калия или едкое кали, 25 %-иый раствор Реактив 18	15—30 10—7	20—10		ı	[606]
39.	Ортофосфорная кислота, 20 %-иый р-р; пережись водорода (иесколько капель), а также реактив № 19	24	9	2060	10	Тантал [906]



П.13. Мнкроструктуры Rh, отожженного после деформации. Реактив для электротравления $\stackrel{.}{N}$ 8. $\times 100$



П.14. Микроструктура литого Ru после бестигельной плавки. Реактив для электротравления № 14. ×150



П.15, Субструктура монокристалла Pd, выявленная в 10 %-ном растворе (1 ч. HNO₃+1 ч. HCl) при постоявном токе. ×200

электролиты и режимы электротравления благородных металлов		I
электролиты и режимы электротравления благородных	METAJJOB	
электролиты и режимы электротравления	БЛАГОРОДНЫХ	
электролиты и режимы	электротравления	
электролиты и	PEXMMbI	
электролиты	Z	
	электролиты	

				Режим работы	Th		
M n/n	Состав электролита	напряжение. В	плотность тока, 10—2, А/м²	температура,	время, мин	катод	
-	2	3	4	5	9	2	- 1
		Золото и его сплавы	naso		_		
-:	Соляная кислота — (10—30) %-ный раствор или 5 %-ный раствор цианистого ка-	9	2—10	20—30	0,5	Графит	
63	 Цианистый калий -— 100 г/л	24	Переменный ток — —	ый ток —		Графит	
	· S	Серебро и его сплавы	сплавы				
ပ	Пиросериистокислый калий 40 г/л; серно- ватистокислый иатрий 80 г/л	ı	Постояиный ток — 1	ый ток 20	0,5-1	[264]	
		Платина и ее сплавы	сплавы				
4.5.	Соляная кислота $(d=1,19)$ конц. Соляная кислота — 20 мл; вода — 80 мл; у соляства и долегий — по насышения 0.93	6—12 4—8	50 2—20	15—20 20—25	0,1	Графит	
6.	Алористан патрия для поставлять р. г. Насыщенный р.р цианистого калия	;	Переменный ток	ığ tok		Ĺ	
		0	ا _	08-1-02 .	c,0	і рафит	
7.	Соляная кислота 25 %-ный раствор Па	 Ilanaaduй u eeo cnaase	Персменный ток • <i>сплавы</i>	ный ток		<u>^</u>	
	Реактив № 12						
			_	_	_	_	

	Платина	*	Платина [9] Платина [9]	Платина [907]			Нержавеющая сталь	То же [904]	Tauran [906]		İ	
	1-2	10	0 I	2—2	_		0,5-1	0,5-1		0,5-1	0,1-1	
	ій ток 20—30	ій ток 5 А	Переменный ток 5 А 20—50 Переменый ток — 90—60] 	ый ток 		ій ток 20—30	ій ток 20—50	ıй Tok	20—50	11epcmenthbir 10k 	
วทิงสธย	Переменный —	Переменный ток При токе 5 А	Переменый При токе 5 А Переменый	0,41	сплавы Переменный ток 	сплавы	Переменный ток — 20-	Переменный ток — 20—50	<i>плавы</i> Персменный ток	,	— —	
Родий и его сплавы	10—20		три то	I	Иридий и его сплавы 0 5—6 Пере	Ругений и его сплавы	10	5—10	Осмий и его сплавы 	10	5—10	
<i>d</i>	-10 %-ный р-р соляной кислоты; Несколько капель перекиси водорода (тон-	кая структура монокристалля родия) Соляная кислота—1 ч.; насыщенный р-р хлорида натрия—4 ч. (выявление моно-	дия) Железосинеродистый калий—1 ч.; едкое кали—10 ч. Хлорное железо—1 ч.; соляная кислота 4 ч.	Бромистоводородная кислота или ее вод- ный раствор (перед травлением образец прогревают в кипяще воде); (определяют микроструктуру родия и его сплавов)	Едкий натр, 10%-ный р-р; реактив № 1 и 11		Реактив № 9, 10, 11, 13 Насыщенный р-р щавелевой кислоты	Хлорная кислота 10 %	Овтофосфовия кислота. 15%-инй в-в	7.	Азотная кислога, 15 %-ныи р-р; реактив № 1	
	œ	9.	10.	12.	13.		14.	15.	16.	į	17.	



П.16. Фигуры травления на плоскости (100) монокристалла Рd. Реактив для электрополировки № 27. ×800



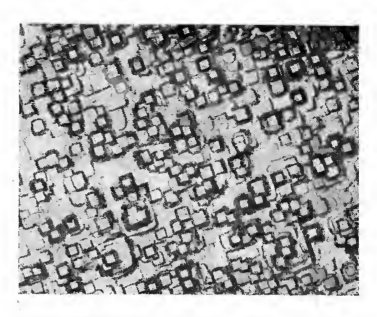
П.17. Фигуры травления на монокристалле сплава РФ—51п. Реактив для электрополировки № 27. ×500



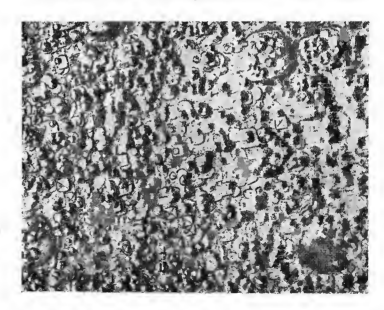
П.18. Фигуры травления на плоскости (100) монокристалла Rh. Реактив для электротравления \mathcal{N}_2 8. $\times 200$



П.19. Микроструктура поликристаллического Іг. Травление в 10 %-иом растворе НСІ. Постоянный ток. ×500



II.20. Фигуры травления на плоскости (100) монокристалла. Травление в 10 %-ной НС1 катод—графит; переменный ток 5 A, U=40 B. \times 1000



П.21. Фигуры травления монокристалла Ir, выявленные в 10 %-иом растворе (1 ч. $\text{HNO}_3\text{+1}$ ч. HCI) при постоянном токе. $\times500$

БИБЛИОГРАФИЧЕСКИЙ СПИСОК

1. Healy J. F. — J. Metals, 1979, v. 31, № 8, p. 11—13.

2. Аникин А. В. Желтый дьявол. М.: Молодая Гвардия. 1978. 207 с. 3. Малышев В. М., Римянцев Д. В. Золото. М.: Металлургия, 1979.

4. Локерман А. А. Загадка русского золота. М.: Наука, 1978. 142 с.

5. Петровская Н. В. Самородное золото. М.: Наука, 1973. 330 с.

6. Плаксин И. Н. Металлургия благородных металлов. М.: Металлургиздат, 1958. с. 7-19.

7. Мальшев В. М., Румянцев Д. В. Серебро. М.: Металлургия, 1976.

- 8. Казаков Б. И. Благородные металлы служат человеку. М.: Металлургия, 1973, 166 с.
- 9. Металловедение платиновых металлов/Савиикий Е. М., Полякова В. П., Горина Н. Б., Рошан Н. Р. М.: Металлургия, 1975. 423 с.
- 10. Соболевский В. И., Генкин А. Д. Благородные металлы. Платина. М.: Знание, 1973, 61 с.

11. Chaston J. C. — Plat. Met. Rev., 1980, v. 24, № 2, p. 70—79.

12. Федоров И. А. Родий. М.: Наука, 1960. 375 с.

13. Ушакова Н. Н., Клаус К. К. М.: Наука, 1972. 150 с.

- 14. Соболевский П. Г. Горный журнал, 1827, ч. 2, кн. 4, с. 84—109.
- 15. Клаус К. К. Избранные труды о химии платиновых металлов: Серия Классики науки. М.: Изд-во АН СССР, 1954, с. 8—22.
- 16. Звягинцев О. Е. История уральской платины: Труды Института истории естествознания и техники. М.—Л.: Изд-во АН СССР, 1950, т. 6, с. 160—204.

17. Курнаков Н. С., Немилов В. А. — Изв. Института по изучению

платины. 1926, вып. 4, с. 306—314.

- 18. Генкин А. Д. Минералы платиновых металлов и их ассоциации в медно-никелевых рудах Норильского месторождения. М.: Наука, 1968, 105 c.
- 19. Генкин А. Д., Евстигнеева Т. Л., Коваленкер В. А. Сульфосоли, платиновые: Труды XI съезда Международной минералогической ассоциацин. М.: Наука, 1980, с. 185—172.

20. Кузнецов К. Ф., Панфилов Р. В. — В кн.: Рудные месторождения СССР/Под ред. Смирнова В. И. М.: Наука, 1974, т. 3, с. 78—95.

- 21. Петровская Н. В. Самородное золото. М.: Наука, 1973. 347 с.
- 22. Петровская Н. В., Сафонов Ю. Г., Шер С. Д. В кн.: Рудные формации эндогенных месторождений. М.: Наука, 1976, т. 2, c. 3—110.

23. Cabri L. J. — Glossary of Platinum-Group Minerals. Econ. Geol.,

v. 71, № 7, 1976, p. 1476—1480.

24. Масленицкий И. Н., Чугаев Л. В. Металлургия благородных ме-

таллов. М.: Металлургия, 1972. 366 с.

25. Лодейщиков В. В., Стахеев И. С., Васильева М. А. Техника и технология извлечения золота из руд за рубежом. М.: Металлургия, 1973, 288 c.

26. Гидрометаллургия золота/Под ред. акад. Ласкорина Б. Н. М.: Наука, 1980. 180 с.

27. Лодейщиков В. В., Игнатьева К. Д. Рациональное использование серебросодержащих руд. М.: Недра, 1973. 112 с.

28. Berry R. J. — Chem. Eng., 1979, v. 86, № 13, p. 90—91.

29. Благородные металлы и их применение: Науч. тр./ИФМ УНЦ АН СССР. Свердловск: Кн. изд-во, 1971, вып. 28. 360 с.

30. Андронов В. П. Плавильно-литейное производство драгоценных металлов и сплавов. М.: Металлургия, 1974. 320 с.

31. Savitskii E. M., Polyakova V. P., Gorina N. В. (Савицкий Е. М., Полякова В. П., Горина Н. Б.)— Plat. Met. Rev., 1979, v. 23, № 2,

32. Андронов В. П., Головин В. П. Производство полуфабрикатов из драгоценных металлов и сплавов. М.: Металлургия, 1965. 404 с.

33. Степанов В. В., Чернышева Т. А., Шевелев В. В. — ФММ, 1975. т. 39, вып. 1, с. 182.

34. Рытвин Е. И. Платиновые металлы и сплавы в производстве стекловолокиа. М.: Химия, 1974. 261 с.

35. Справочник по сварке, пайке, склейке и резке металлов и пластмасс: Пер. с нем./Под ред. Ноймана А., Рихтера Е. М.: Металлургия, 1980, 462 с.

36. Шнайдер Б. И., Погребисский Д. М. — Автоматическая сварка,

1971, No 4, c. 47.

37. Мастеров В. А., Саксонов Ю. В. Серебро. Сплавы и биметаллы на его основе. М.: Металлургия, 1979. 295 с.

38. Васильева Е. В., Волкова Р. М., Захарова М. И. Платина, ее сплавы и композиционные матерналы. М.: Металлургия, 1980.

39. Vlazly S. D., Roe W. C. - J. Mat. Sci., 1972, v. 7, № 4, p. 445-

- 40. Ниженко В. И. В кн.: Методы исследования и свойства границ раздела контактирующих фаз. Киев: Наукова думка, 1977, с. 125-
- 41. *Хиля Г. П.*, Иващенко Ю. Н., Еременко В. Н. Изв. АН СССР. Металлы, 1975, № 6, с. 87—93.
- 42. Nakajima H. Trans. Jap. Inst. Met., 1974, v. 15, № 4, p. 301—303. 43. Митько М. М., Дубинин Э. Л., Тимофеев А. И., Чегодаев А. И. Изв. вузов. Цветная металлургия, 1978, № 3, с. 84-88.
- 44. Марценюк П. С., Иващенко Ю. Н. Укр. хим. журн., 1974, т. 60, № 4, c. 431—433.
- 45. Андреев А. П., Измайлов В. А., Ивахненко И. С., Кашин В. И.-Изв. АН СССР. Металлы, 1974, № 2, с. 69—71.

46. Gebhardt E., Dorner S. - Z. Metalk., 1951, Bd 42, № 11, S. 353-361. 47. Ватолин Н. А., Есин О. А., Дубинин Э. А. - ЖФХ, 1967, т. 41,

№ 7, c. 1813—1815.

48. Сергин В. И, Ватолин Н. А., Мень А. Н. — В кн.: Физическая химия металлургических расплавов. Вып. 27. Свердловск: Изд-во УНЦ АН СССР, 1972, с. 45—52.

49. Nagamori M. — Trans. Met. Soc. AIME, 1969, v. 245, № 9, p. 1897—

50. Физическая химия поверхности расплавов. Тбилиси: Мицииереба, 1977. 121 c.

51. Физика поверхностных явлений в расплавах. Грозный: Изл-во Чеч. Ингуш. гос. университета, 1977, ч. І. 172 с.; ч. ІІ. 190 с.

52. Митько М. М., Серган Б. И., Тимофеев Н. И., Дубинин Э. Л. — Изв. вузов. Цветная металлургия, 1979, № 2, с. 86-90.

53. Митько М. М., Дубинин Э. Л., Тимофеев Н. И., Чегодаев А. И. — Изв. вузов. Цветная металлургия, 1979, № 1, с. 91—94.

54. Дубинин Э. Л., Чегодаев А. И., Власов В. Н., Тимофеев Н. И. — Изв. вузов. Цветная металлургия, 1975, № 5, с. 156—158. 55. *Найдич Ю. В., Перевертайло В. М., Логинова О. Б.*—Изв. АН

СССР. Металлы, 1979, № 4, с. 37—41.

56. Физическая химия металлургических расплавов. Вып. 18. Свердловск: Изд-во УНЦ АН СССР, 1969. 150 c.

57. Дубинин Э. Л., Власов В. М., Ватолин Н. А. — Изв. АН СССР. Металлы, 1976, № 2, с. 94—97.

 Физическая химия границ раздела контактирующих фаз. Киев: Наукова думка, 1976. 123 с.

59. Lucas L. D. — Compt. Rend., 1961, v. 253C, № 22, p. 2526—2528.

- 60. Ватолин Н. А., Тимофеев А. И., Дубинин Э. Л.—В кн.: Термодинамические свойства металлических сплавов. Баку: ЭЛМ, 1975, с. 66—69.
- 61. *Захарова В. Т., Попель С. И., Гаврилова А. В.* Изв. вузов. Цветная металлургия, 1979, № 1, с. 86—90.
- 62. Семенченко В. К. Поверхностные явления в металлах и сплавах. М.: Гостехиздат, 1957, 491 с.
- 63. Физическая химия металлургических расплавов. Вып. 25. Свердловск: Изд-во УНЦ АН СССР, 1971. 120 с.
- 64. Дубинин Э. Л., Власов В. М., Тимофеев Н. И. Изв. вузов. Цветная металлургня. 1975. № 4. с. 160—161.
- 65. Ватолин Н. А., Ухов В. Ф., Ченцов В. П.—В кн.: Физическая химия металлургических расплавов. Вып. 27. Свердловск: изд-во УНЦ АН СССР, 1972, с. 86—91.
- 66. Desre P. J. Less-Comm. Metalls, 1977, v. 51, p. 69—77.
- 67. Kasama A., Inui T., Morita Z. J. Jap. Inst. Met., 1978, v. 42, № 12, p. 1206—1212.
- 68. Bricard A., Eustathopoulos N., Jous J., Desre P. Compt. Rend, 1973, v. 276, № 22, p. 1613—1616.
- 69. Физическая химия металлургических расплавов. Вын. 20. Свердловск: Изд-во УНЦ АН СССР, 1969. 160 с.
- 70. Lauermann I., Sauerwald F. Z. Metalk., 1964, Bd 55, № 10, S. 605—612.
- 71. Марценюк Ц. С., Иващенко Ю. Н., Еременко В. Н.— В кн.: Тезисы научных совещаний III Всесоюзной конференции по строенню и свойствам металлических и шлаковых расплавов. Ч. 2. Свердловск: Изд-во УНЦ АН СССР, 1978. с. 485—488.
- 72. Ухов В. Х., Дубинин Э. Л., Есин О. А., Ватолин Н. А. ЖФХ, 1968, т. 42, № 10, с. 2631—2634.
- 73. Андронов В. Н., Чекин Б. В., Нестеренко С. В.— В кн.: Жидкие металлы и шлаки. М.: Металлургия, 1977. с. 59.
- 74. Дубинин Э. Л., Ватолин Н. А. ЖФХ, 1969, т. 43, № 10, с. 2611—2613.
- Uemura O., Ikeda S. Trans. Jap. Inst. Met., 1973, v. 14, № 5, p. 351—354.
- 76. Howe R. A., Enderby J. E. Phil. Mag., 1967, v. 16, № 141, p. 467—476.
- 77. Ватолин Н. А., Есин О. А., Дубинин Э. Л. ЖФХ, 1967, т. 41, № 7, с. 1813—1815.
- 78. Roll A., Motz H. Z. Metalk., 1957, Bd. 48, № 8, S. 435—444.
- 79. Требухов А. А., Козин Л. Ф., Хобдабергенов Р. Ж. и др. Изв. АН Каз. ССР. Химия, 1974. № 6, с. 17—21.
- 80. Хобдабергенов Р. Ж., Козин Л. Ф., Требухов А. А., Нигметова Р. Ж.—Вести. АН Каз. ССР, 1975, № 2, с. 41—46.
- 81. Daney E. A., Derge G. J. J. Trans. Met. Soc. AIME, 1963, v. 227, № 10, p. 1034—1038.
- 82. Романова А. В., Павлова Э. Л. УФЖ, 1972, т. 17, № 8, с. 1239—1244.
- 83. Монькин В. Д., Ухов В. Ф., Ватолин Н. А., Гальчинский Б. Р.— Изв. АН СССР. Металлы, 1978, № 6, с. 53—57.
- 84 Davies H. A., Leach J. S. L.—Phil. Mag., 1969, v. 19, № 162, p. 1271—1283.
- 85. Martin-Garin L., Martin-Garin R., Deasre P. J. Less. Comm. Metals, 1978, v. 59, p. P1—P15.

- 86. Ofte D. J. Nucl. Mater., 1967, v. 22, № 1, p. 28—32.
- 87. Демидович О. В., Жученко А. А., Дубинин Э. Л. и др.— Изв. АН СССР. Металлы, 1979, № 1, с. 73—77.
- 88. Жученко А. А., Дубинин Э. Л., Тимофеев А. И.— Изв. вузов. Цветная металлургия, 1977, № 4, с. 142—144.
- 89. Nakajima H.—Trans. Jap. Inst. Met., 1976, v. 17, No 7, p. 403—407.
- 90. Дубинин Э. Л., Есин О. А., Ватолин Н. А., Куранов А. А. ЖНХ, 1967. т. 12, № 11. с. 3156—3158.
- 91. Жученко А. А., Дубинин Э. Л., Тимофеев А. И. Деп. НИИТЭХим, Черкассы, 1979, № 2254/78.
- 92. Жученко А. А., Дубинин З. Л., Тимофеев А. И. Деп. НИИТЭХим. Черкассы, 1979. № 2253/78.
- 93. Hultgren R., Tesai P. D., Hawkins D. T. Selected values of the thermodynamic properties of elements. Metals Park, Ohio, 1973, v. 1, 2, 888 p.
- 94. Tarby S. K., Robinson V. S.—Trans. Met. Soc. AIME, 1968, v. 242, No. 4, p. 719—721.
- 95. *Кац С. А., Березинь Б. Я., Горина Н. Б.* и др. Изв. АН СССР. Металлы, 1974, № 6, с. 87—89.
- 96. Itagaki K., Yazama A.— J. Jap. Inst. Met., 1968, v. 32, № 12, p. 1294—1300; 1969, v. 10, № 4, p. 259—266.
- 97. Belton G. R., Fruehan R. Trans. Met. Soc. AIME, 1969, v. 245, № 1. p. 113—117.
- 98. Predel B., Emam A. Z. Metalk., 1973, Bd. 64, № 7, S. 496—501.
- 99. Predel B., Stein D. W. Z. Naturforsch., 1971, Bd. 26A, S. 722—734.
- 100. Itagaki K., Yazawa A. J. Jap. Inst. Met., 1971, v. 36, № 4, p. 383—394.
- 101. *Hager J. P., Lambrano A. R.* Traпs. Met. Soc. AIME, 1969, v. 245, № 10, p. 2313—2318.
- 102. Nozaki T., Shimozi M., Nima K.—J. Jap. Inst. Met., 1966, v. 30, № 1, p. 7—10.
- 103. Delcet J., Egan J. I.— J. Less-Comm. Metals, 1978, v. 59, № 2, p. 229—236.
- 104. Robinson V. C., Tarby S. K.—Metall Trans., 1971, v. 2, No. 5, p. 1347—1352.
- 105. Predel B., Oehme G., Vogelbein W. Z. Metalk., 1978, Bd. 69, № 3, S. 163—166.
- 106. *Itagaki K., Yazawa A.* J. Jap. Inst. Met., 1971, v. 35, № 4, p. 383—388.
- 107. Nakamura S., Yamaji T., Kato E. Metall Trans., 1970, v. 1, № 9, p. 2645—2646.
- 108. Roy P. J., Ghosh A. Metall Trans., 1971, v. 2, № 8, p. 2171—2174.
- 109. Okajima K., Sakao H. Trans. Jap. Inst. Met., 1974, v. 15, № 1, p. 51—56.
- 110. Ватолин Н. А., Тимофеев А. И., Дубинин Э. Л. ЖФХ, 1971, т. 45, № 8, с. 2027—2029.
- 111. Fujinurak, Morit. J. Jap. Inst. Met., 1975, v. 39, № 11, p. 1118—1127.
- 112. Jakob K. T., Jeffes J. H. E. J. Chem. Thermod., 1971, v. 3, № 4, p. 433—443.
- 113. Hino M., Azakami T., Kameda M. J. J. Jap. Inst. Met., 1975, v. 39, № 11, p. 1175—1181.
- 114. Desre P. J., Havkins D. T., Haltgren Trans. Met. Soc. AIME, 1968, v. 242, № 7, p. 1231—1232.
- 115. Predet B., Pieht J. Z. Metalk., 1975, Bd. 66, № 1, S. 33—38.

116. Yazawa A., Gubkova A. — Trans. Jap. Inst. Met., 1970, v. 11, № 6, p. 417—423.

117. Yazawa A., Lee Y. K. — Trans. Jap. Inst. Met., 1970, v. 11, № 6,

p. 411-418.

118. Itagaki K. — J. Jap. 1nst. Met., 1976, v. 40, № 10, p. 1038—1046. 119. Hager P. J., Howard S. M., Jones J. H. - Metall Trans., 1973, v. 4, № 10, p. 2383—2388.

120. Березуцкий В. В., Еременко В. Н., Лукашенко Г. М. — УХЖ, 1977, т. 43, № 6, с. 590—593.

121. Nagamori M., Kameda M. — Trans. Jap. Inst. Met., 1968, v. 9, № 3,

p. 181-187.

- 122. Filby J. D., Pratt J. N. Trans. Farad. Soc., 1964, v. 60, № 503, p. 1935—40.
- 123. Березуцкий В. В., Еременко В. Н., Лукашенко Г. М. Изв. АН СССР. Металлы, 1975, № 2, с. 54—56.

124. Tomiska J., Erdelyi L., Neskel A., Novotny H. - Z. Metalk., 1977,

Bd. 68, № 11, S. 734—739

125. Howard S. M., Hager J. P. - Metall. Trans., 1978, v. 9B, No 1, p. 51--59.

126. Hager P. J., Walker R. A. - Trans. Met. Soc. AIME, 1969, v. 245, № 10, p. 2307—2312.

127. Новоселов Б. М., Дубинин Э. Л., Тимофеев А. И. и др. — В кн.: Тезисы научных сообщений III Всесоюзной конференции по строению и свойствам металлических и шлаковых расплавов. Ч. 2, Свердловск: Изд-во УНЦ АН СССР, 1978, с. 5-8.

128. Miner R. V., Spencer J. P. J., Pool M. - Trans. Met. Soc. AIME, 1968, v. 242, № 8, p. 1553—1554.

129. Рожков С. Е., Култашев О. К. — В кн.: Термодинамические свойства металлических расплавов. Баку: ЭЛМ, 1975, с. 95-98.

130. Ватолин Н. А., Козлов Ю. С., Есин О. А. — Изв. АН СССР. Металлы, 1974, № 3, с. 107—109.

131. Ватолин Н. А., Тимофеев А. И., Дубинин Э. Л. — ЖФХ, 1971,

T. 45, № 8, c. 2027—2029. 132. Ватолин Н. А., Козлов Ю. С., Пастухов Э. А. — Изв. АН СССР.

Металлы, 1977, № 5, с. 226—227. 133. Sommer F., Suh Y. H., Predel B. - Z. Metalk., 1978, Bd. 69, № 6, , S. 401—404.

- 134. Predel B., Piehl J., Pool M. J. Z. Metalk., 1978, Bd. 69, № 5, S. 293—295.
- 135. Alcock C. B., Kubik A. Trans. Inst. Mining and Metall., 1968. v. 77C (Dec.), p. 220—224. 136. McCormack J. M., Myers J. P., Saxer R. K. — Trans. Met Soc. AIME,

1966, v. 236, № 11, p. 1635—1637.

137. Чегодаев А. И., Дубинин Э. Л., Ватолин Н. А., Тимофеев А. И. — ЖФХ, 1977, т. 51, № 6, с. 1493—1495.

138. Бокий Г. Б. Кристаллохимия. М.: Наука, 1971. 400 с.

139. Metal progress, 1977, v. 112, № 1, p. 94.

140. Colin Rolfe. — J. Inst. Metals, 1966, v. 94, № 4, p. 148.

- 141. Schröder R. H., Schmitz N., Kohlhaas R. Z. Metallk., 1972, v. 63, № 1, S. 12—16.
- 142. Crabtree R. H. J. Less-Comm. Metals, 1979, v. 64, № 1, p. 7-9.
- 143. Крекнелл А., Уонг К. Поверхность Ферми. М.: Атомиздат, 1978.
- 144. Болотин Г. А., Волкенштейн Н. В., Новоселов В. А. и др. ФММ, 1972, т. 33, № 4, с. 740—745.

145. Болотин Г. А., Кириллова М. М., Номерованная Л. В. и др. — ФММ, 1967, т. 23, № 3, с. 463—471.

146. Справочник по ядерной физике/Под ред. Арцимовича Л. А. М.: Физматгиз, 1963. с. 29—129.

147. Гордеев И. В. Кардашев Д. А., Мальшев А. В. Ядернофизические константы. М.: Госатомиздат, 1963. 321 с.

148. Selected constants metals. Thermal and mechanical dates. N-Y-L., Pergamon Press, 1969, 310 p.

149. Selected values of the thermodynamic properties of elements. Ohio.

Amer., Soc. Metal, 1975, 256 p.

. 150. Свойства элементов. Ч. І. Физические свойства: Справочник/Под ред. Самсонова Г. В. М.: Металлургия, 1976. 599 с. 151. Kau C. A., Чеховской В. Я., Горина Н. Б. и др. — ТВТ, 1977,

т. 15, № 6, с. 1309—1310. 152. Kau C. A. Березин Б. Я., Горина Н. Б. и др. — Изв. AH СССР. Металлы, 1974, № 6, с. 87—89.

153. Таблицы физических величин: Справочник/Под ред. Кикоина И.К.

М.: Атомиздат, 1976. 1006 с. 154. Vollmer P., Kohlhaas R. – Z. Metallkünd., 1968, Bd 59, S. 273–277.

155. Kelsky D. S., Van den Supe J. - J. Appl. Phys., 1970, v. 41, p. 4750—4756.

156. Gordoba G., Brooks C. R. — Phys. stat. sol., a. 1971, v. 6, p. 581—

157. Савицкий Е. М., Гельд П. В., Зиновьсв В. Е. и др. — ДАН СССР, 1976, т. 229, с. 841—844.

158. Vollmer O., Kohlhaas R. – Z. Naturf. 1969, Bd. 24a., S. 1669–1670.

159. Зиновыев В. Е., Коршинов И. Г. Теплопроводность и температуропроводность переходных металлов при высоких температурах. Ч. 1. Обзор экспериментальных данных. Обзоры по теплофизическим свойствам веществ. Обзорная информация. М.: ИВТАН, 1978,

160. Seville A. H. — Plat. Met. Rev., 1975, v. 19, p. 96—99.

161. Крафтмахер Я. А., Сушкова Г. Г. — ФТТ, 1974, т. 16, с. 138—142. 162. Thermophisical properties of matter. Thermal diffusi vity/Ed. by Touloukian Y. S. N.-Y. W.: 1F1 Plenum, 1973, v. 10, p. 649.

163. Powell R. W., Tyo R. P., Woodman M. J. - J. cess. Comm. Met., 1967, v. 12, p. 1-19.

164. Зиновьев В. Е., Савицкий Е. М., Гельд П. В. и пр. — TВТ, 1978. т. 16. с. 971—977.

165. Laubitz M. J., Matsumura T. — J. Phys., 1972, v. 50, p. 196—204.

166. Вертоградский В. А. — ТВТ, 1977, т. 15, с. 208—209.

167. Филиппов Л. П., Юрчак Р. П. — НФЖ, 1971, т. 11, с. 561—577. 168. Laubitz M. J. — J. Phys., 1969, v. 47, p. 2633—2644.

169. TPRC Data Book Series on Themophysical Properties. v. 1-5. Thermal conductivity. N.-Y.: Plenum Pub. Corp., 1969. 421 p.

170. Новикова С. И. Тепловое расширение тверлых тел. М.: Наука.

1974, 291 c. 171. Wimber R. T. — J. Appl. Phys., 1976, v. 47, p. 5115—5117.

172. Cooper R. F. - Phys. Educ., 1976, v. 11, p. 284-290.

173. Hahn T. A., Kuby R. K. — Thermal Expansion, 1971, 3rd AIP Symp. Corn., 1972, p. 87—95.

174. Таблицы физических величин: Справочник/Под ред. Кикоина И.К. М.: Атомиздат, 1976. 1006 с.

175. Laubitz M. J. - Canad. J. Phys., 1970, v. 48, p. 1499-1503.

176. Волкенштейн Н. В., Новоселов В. А., Старцев В. Е., Романов Е. П. — ФММ, 1972, т. 33, с. 1233—1238.

177. Powell R. W., Tyo R. P., Woodman M. J. - J. Less.-Comm. Met., 1967, v. 12, p. 1—19.

178. Вертоградский В. А. — ТВТ, 1977, т. 15, с. 208—209.

- 179. Савицкий Е. М., Гельд П. В., Зиновьев В. Е. н др. ДАН СССР, 1976, т. 229, с. 841—844.
- 180. Ажажа В. М., Ковтун Г. П., Еленский В. А. н др. ФММ, 1976, т. 41, с. 888—890.
- 181. Hurd C. M. Adv. in Phys., 1974, v. 23, p. 374—433.
- 182. Филиппов Л. П., Юрчак Р. П. ИФЖ, 1971, т. 11, с. 561—577.
- 183. Laubitz M. J., Matsumura T.—Сапад. J. Phys., 1972, v. 50. p. 196—204.
- 184. Крафтмахер Я. А., Сушкова Г. Г. ФТТ, 1974, т. 16, с. 138—142.
- 185. *Орлова М. П.* Низкотемпературная термометрия. М.: Изд-во Стандартов, 1975. 156 с.
- 186. Blatt F. J., Schroeder P. A., Foils C. L., Greig D. Thermoelectric power of metals. N. Y.—London, Plenum Press, 1976, 266 p.
- 187. Huebner R. P. Solid State Phys., 1972, № 27, p. 63—134.
- 188. Займан Дж. Электроны и фононы. М.: ИЛ, 1962. с. 488.
- 189. Roberts R. B. Phil. Mag., 1977, № 36, p. 91—107.
- 190. Barnard R. D. Thermoelectricity in metals and alloys. Taylor & Francis, LTD, 1972, 210 p.
- 191. Zytveld J. B. Proceedings of the Fierst international conference of thermoelectricity properties of metallic conductor. N.-Y., Michigan, August 10—12, 1977. 1978, p. 203—217.
- 192. Jun J. P., Pearson W. B. Can. J. Phys., 1958, № 36, p. 627—631.
- 193. Rumbo E. R. J. Phys. F: Met. Phys., 1976, № 6, p. 85-89.
- 194. Ewbank M., Jmes J. L., Pratt W. P. a. o. Phys. Letters, 1976, № 59A, p. 316—318.
- 195. Guenault A. M., Hawksworth D. G. J. Phys. F: Met. Phys., 1977, № 7, p. L219—L222.
- 196. Uher C., Lee C. W., Bass I. Phys. Letters, 1977, № 61A. p. 344—347.
- 197. Uher C., Schroeder P. A. J. Phys. F: Met. Phys., 1978, № 8, p. 865—871.
- 198. Volkensthein N. V., Startzev V. E., Dyakina V. P., Cherepanow A. N. (Волкенштейн Н. В., Старцев В. Е., Дякина В. П., Черепанов А. Н.) J. Phys., 1978, № 39, C6—1112—14.
- 199. Cusack N., Kendall P. Proc. Phys. Society, 1958, № 72, p. 898—901.
- 200. Crisp R. S., Rungis J. Phil. Mag., 1970, № 22, p. 217-236.
- 201. Fletcher R., Greig D. Phil. Mag., 1968, № 17, p. 21-35.
- 202. Vedernikow M. N. (Ведерников M. H.) Advances Phys., 1969, № 18, р. 337—370.
- 203. Sellmuer D. J., Franz J. M. J. Phys., 1974, № 52, p. 2060-2061.
- 204. Huntley D. J. Call. J. Phys., 1971, № 49, p. 2610—2612.
- 205. Савицкий Е. М., Буров И. В., Пирогова С. В., Литвак Л. Н. Электролитические и эмиссионные свойства сплавов. М.: Наука, 1978. 264 с.
- 206. Merz H. Phys. Stat. Solid. (a), 1970, v. 1, p. 707.
- 207. Фоменко В. С., Подчерняева И. А. Эмиссионные и адсорбционные свойства веществ и материалов. М.: Атомиздат, 1975. 320 с.
- 208. Савицкий Е. М., Буров И. В., Литвак Л. Н.— Изв. АН СССР. Металлы, 1970, № 2, с. 57—71.
- 209. Савицкий Е. М., Литвак Л. Н., Буров И. В. и др. ДАН СССР, 1970, т. 192, с. 783—786.
- 210. Пришивалко А. П. В ки.: Отражение света от поглощающих сред. Минск: Изд-во АН БССР, 1963, с. 82—140.
- 211. Уханов Ю. И. В кн.: Оптические свойства полупроводинков. М.: Наука, 1977, с. 81—83.

- 212. Излучательные свойства твердых материалов: Справочник/Под ред. Шейндлина А. Е. Латырев Л. Н., Петров В. А., Чеховский В. Я., Шестаков Е. Н. М.: Энергня, 1974, с. 261—291.
- 213. Irani G. B., Huen T., Wooten F. J. Opt. Sos. Amer., 1971, v. 61, № 1, p. 128—129.
- 214. *Падалка В. Г., Шкляревский И. Н.* Оптика и спектроскопия, 1961. т. 11. вып. 4, с. 527—535.
- 215. Johnson P. B., Christy R. W.—Phys. Rev., 1972, v. 6B, № 12, p. 4370—4379.
- 216. Мотулевич Г. П., Шубин А. А. ЖЭТФ, 1964, т. 47, № 3, вып. 9, с. 840—847.
- 217. Дуйсебаева Ж., Корсунский М. И., Мотулевич Г. П.—Оптика и спектроскопия, 1973, т. 34, вып. 3, с. 535—538.
- 218. Кириллова М. М., Номерованная Л. В., Носков М. М.— ФММ, 1972. т. 34. вып. 1, с. 60—66.
- 219. *Кириллова М. М., Номерованная Л. В., Носков М. М.* Тезнсы 17 Всесоюзного съезда по спектроскопин. Минск: Изд-во АН БССР, 1971, с. 105—106.
- 220. Кириллова М. М., Номерованная Л. В., Носков М. М. ФММ, 1972. т. 34. вып. 2. с. 291—296.
- 221. *Кириллова М. М., Номерованная Л. В., Носков М. М.* и др. ФТТ, 1978, т. 20, вып. 6, с. 1718—1724.
- 222. Кириллова М. М., Номерованная Л. В., Ковтун Г. П., Еленский В. А. Оптика и спектроскопия, 1982, т. 52, вып. 4, с. 682—685
- 223. Сасовская И. И., Лифшиц В. А.— ФММ, 1978, т. 45, вып. 4, с. 859—862.
- 224. Номерованная Л. В., Кириллова М. М., Савицкий Е. М. н др.— ПАН СССР, 1979, т. 246, вып. 3, с. 585—588.
- 225. Сасовская И. И., Носков М. М., Тимофеев Н. И. ФММ, 1972, т. 34, вып. 5, с. 995—1003.
- Weaver J. H., Olson C. G., Lunch D. W. Phys. Rev., 1977, v. 15B, p. 4115—4118.
- 227. McRay Jack A., Rayne John A.—Phys. Rev., 1976, v. B13, № 2, p. 673—685.
- 228. Ferraton J. P., Leveque G., Robin-Kandore S. J. Phys. F.: Metal Phys., 1975, v. 5, № 7, p. 1433—1438.
- 229. Кинджери В. Д. Измерения при высоких температурах. М.: Металлургиздат, 1963. 466 с.
- 230. Bidwell C. C. Phys. Rev., 1914, v. 3, № 2, p. 439—449.
- 231. Schley U., Tingwaldt C., Verch J. Naturwissenschaften, 1960, Bd 47, № 10, S. 222—223.
- 232. Stephens R. E. J. Opt. Sos. Amer., 1939, v. 29, № 4, p. 158—161. 233. Сорокин А. Г., Труханова Л. Н., Филиппов Л. П. ТВТ, 1969, т. 7, № 2, с. 372—374.
- 234. Труханова Л. Н., Филиппов Л. П. ТВТ, 1970, т. 8, № 4, с. 919—920.
- 235. Barnes B. T. J. Opt. Sos. Amer., 1966, v. 56, № 11, p. 1546—1550.
- 236. Dougiass R. W., Adkins E. F. Trans. met. soc. AIME, 1961, v. 221, № 2, p. 248—249.
- 237. Вонсовский С. В. В кн.: Магнетизм. М.: Наука, 1971. с. 166—228.
- 238. *Чечерников В. И.* В кн.: Магнитиые измерения. М.: Изд-во МГУ, 1963, с. 87—110.
- 239. Hurd C. M. J. Phys. Chem. Solids, 1966, v. 27, p. 1371-1374.

36 - 688

240. Garber M., Henry W. G., Hoeve H. G.— Canad. J. Phys., 1960, v. 38, p. 1595—1612.

241. Hoare F. E., Mattheus J. C.—Proc. Roy. Soc. (London), 1952, v. A212, p. 137—148.

242. Weiss W. D., Kohlhaas R. — Z. angew. Phys., 1967, Bd 23, S. 175—179.

243. Müller M., Beck H., Güntherodt H. I. — Phys. Rev. Let., 1978, v. 41, p. 893—897.

244. Волкенштейн Н. В., Галошина Э. В., Романов Е. П., Щеголихина Н. И. — ЖЭТФ, 1971, т. 61, с. 1506—1510.

245. Galoshina É. V., Ġorina N. B., Polyakova V. P. (Галошина Э. В., Горина Н. Б., Полякова В. П.) — Phys. Stat. Sol., 1973, v. b58, p. K45—K48.

246. Hurd C. M.—The Hall effect in Metals and Alloys. Pleпum Press,

N.-Y.—L., 1972, p. 11—17.

247. *Кучис Е. В.* — В кн.: Методы исследования эффекта Холла. М.: Советское радно, 1974, с. 139—230.

248. Alderson J. E. A., Farell T., Hurd C. M. — Phys. Rev., 1968, v. 174, p. 729—736.

249. Koster W., Hagman D., Saeger K. E. — Z. Metallkunde, 1963, Bd 54, S. 619—622.

 Busch G., Guntherodt H. J. — Phys. Kondens. Materie, 1967, Bd. 6, S. 325—62.

251. Barnard R. D. — J. Phys. F, 1977, v. 7, p. 673—691. 252. Shacle P. W. — Phil. Mag., 1970, v. 21, p. 987—1002.

253. Koster W., Gmöhling W., Hagman D.— Z. Metallkuπde, 1963, Bd 54, S. 325—30.

254. Frank V. — Appl. Sci. Res., 1957, v. 6, p. 379—387. 255. Wilding M. D. — Phys. Soc., 1967, v. 90, p. 801—809.

256. Justy E. — Z. Naturforsch., 1949, Bd 4a, S. 472—474.

257. Васильева Р. П., Черемушкина А. В., Иванова Н. И. — ФММ, 1973, т. 35, с. 872—875.

258. Волкенштейн Н. В., Старцев В. Е., Черепанов В. И. и др. — ФНТ., 1980. т. 6. № 7, с. 890—894.

259. Gehlhoff P. O., Justi E., Kohler M. — Z. Naturforsch., 1950, Bd 5a, S. 1698.

260. Волкенштейн Н. В., Новоселов В. А., Старцев В. Е.— ЖЭТФ, 1970, т. 58, с. 1609—1611.

261. Справочник по машииостроительным материалам/Под ред. Бочвара А. А. М.: Машгиз, 1959, т. 2, с. 396—445.

262. Свойства элементов: Справочник/Под ред. *Самсонова Г. В., М.*: Металлургия, 1976, т. 1, 2. 865 с.

263. *Славинский М. П.* Физико-химические свойства элементов. М.: Металлургиздат, 1952. 763 с.

264. Edelmetall-Tuschenouch. Degussa, Frankfurtam Mein: 1967. 190 S.
 265. Андронов В. П., Головин В. П. Производство полуфабрикатов из прагоценных металлов и сплавов. М.: Металлургия, 1965. 404 с.

266. *Савицкий Е. М., Полякова В. П., Тылкина М. А.* Сплавы паллалия. М.: Наука, 1967. 212 с.

267. *Новиков И. И., Новик Ф. С., Рытвин Е. И.* и др. — Изв. вузов. Цветиая металлургия, 1967, № 4, с. 132—135.

268. Raub E. — Z. Metallkunde, 1964, № 9, S. 512—514.

269. Джаффи Р., Майкат Д. Дж., Дуглас Р. У. Рений и тугоплавкие металлы платиновой группы: Пер. с англ. М.: ИЛ, 1963. 115 с.

270. Brookes C., Greenwood J., Routbort J. — J. Inst. Met., 1970, v. 98, p. 27—31.

271. *Турова Н. Я.* Справочные таблицы по неорганической химии. М.—Л.: Химия, 1979. 116 с.

272. Ливингстон С. Химия рутения, родия, палладия, осмия, иридия, платины: Пер. с англ./Под ред. докт. хим. наук *Щелокова Р. Н.* М.: Мир, 1976. 366 с.

273. Аналитическая химия платиновых металлов/Гинсбург С. И., Езерская Н. А., Прокофьева И. В. и др. М.: Наука, 1972. 616 с.

274. Синтез комплексиых соединений металлов платиновой группы: Справочник/Под ред. акад. *Черняева И. И.* М.: Наука, 1964. 339 с.

275. Желиговская Н. Н., Черняев И. И. Химия комплексных соединений. М.: Высшая школа, 1966. 388 с.

276. Металлургия осмия/Синицын Н. М., Кунаев А. М., Пономарева Е. И. и др. Алма-Ата: Наука, 1981. 186 с.

277. Лазарев В. Б., Красов В. Г., Шаплыгин И. С. Электропроводиость окисных систем и пленочных структур. М.: Наука, 1979. 168 с.

278. Синицын Н. М., Козлов А. С., Борисов В. В. — ЖНХ, 1982, т. 27, № 9, с. 2320—2328.

279. Синицын Н. М., Козлов А. С., Борисов В. В. — ЖНХ, 1982, т. 27, № 11, с. 2450—2459.

280. *Тодт Ф.* — В ки.: Коррозия и защита от коррозии. М.—Л.: Химия, 1966. с. 465—503.

281. Коровин Н. В. — В ки.: Коррозионные и электрохимические свойства палладия. М.: Металлургия, 1976, с. 43—80.

282. Гинсбург С. И. Руководство по химическому анализу платиновых металлов и золота. М.: Наука, 1972. 224 с.

 Каданер Л. И. Электроосаждение благородных и редких металлов. Киев: Техиіка, 1968. 113 с.

 Антропов Л. И. Теоретическая электрохимия. М.: Высшая школа, 1975. 568 с.

285. Pourbaix M. Atlas d'équilibres électrochimiques, Paris: Gautier-Villars, 1963. 644 p.

286. Encyclopedia of Electrochemistry of the Elements/Ed. Bard A., v. 4, 6, 8, N. Y., Marcel Dekker, 1975—1978 p.

287. *Фрумкин А. Н.* Потеициалы иулевого заряда. М.: Наука, 1979. 259 с.

288. Дамаскин Б. Б., Петрий О. А. Введение в электрохимическую кииетику. М.: Высшая школа, 1975. 416 с.

289. Dobos D. Electrochemical Data. Budapest: Akad. Kiado, 1975. 339 s.

290. Петрий О. А. — В ки.: Электрохимия: Итоги науки и техники. Вып. 12, М.: ВИНИТИ, 1977, с. 56—98.

291. *Феттер К.* Электрохимическая кинетика: Пер. с ием. М.: Химия, 1967. 856 с.

292. Trasafti S. – J. Electroanal. Chem., 1972, v. 39, p. 163–184.

293. Kita H., Kurisu T. — J. Res. Inst. Catalysis, Hokkaido, Univ., 1974, v. 21, p. 200—246.

294. Bockris J. O. 'M., Srinivasan S. Fuel Cells: Their Electrochemistry, M. Y.: McGraw-Hill, 1969, p. 659.

295. Gatizzioli D., Trasatti S.—J. Electroanal. Chem., 1973, v. 44, p. 367—388.

296. Bockris J. O' M., Mannan R. J., Damjanovic A. — J. Chem. Phys., 1968, v. 48, p. 1898.

297. Rand D. A. J. — Proc. Roy. Australian Chem. Inst., 1974. v. 41, p. 8—12.

298. Raynor G. V. — Gold Bull., 1976, v. 9, № 1, p. 12.

299. Shulke A., Lucke K. — Acta Metallurgica, 1972, № 4, p. 529.

300. Lucke K., Haas H. — Scr. Met., 1973, v. 7, № 7, p. 781.

301. *Хант А., Пашли Д.* — В кн.: Строение металлических твердых растворов: Пер. с англ. и фраиц./Под ред. *Ларикова Л. Н. М.*: Металлургиздат, 1966, с. 457—467.

302. Nagy E., Petö G. — Phys. Status solidi, 1969, v. 34, № 1, p. K91.

303. Warlimont H., Delay L. Martensitic Transformation in copper, silver and gold-base alloys. Oxford: Pergumon Press, 1974. 157 p.

304. Jovanovič B., Brook G. B., Smith R. W. — Met. Sci. J., 1971, v. 5, № 7, p. 230.

- 305. Brook G. B. Gold Bull., 1973, v. 6, № 1, p. 8.
- 306. Гавзе М. Н. Взаимодействие ртути с металлами и сплавами. М.: Наука, 1966. 158 с.
- 307. Rofte C., Hume-Rothery W. J. Less-Comm. Metals, 1967, v. 13, No. 1, p. 1—10.
- 308. Никитина В. К., Бабицина А. А., Лобанова Ю. К.—Изв. АН СССР. Неорганические материалы, 1971, т. 7, № 3, с. 421—427.
- 309. Терехова В. Ф., Савицкий Е. М. Иттрий. М.: Наука, 1967. 158 с.
- 310. Mc Masters O. D., Gschneider K. A. J. Less-Comm. Metals, 1971, v. 25, № 2, p. 135.
- 311. Mc Masters O. D., Gschneider K. A. J. Less-Comm. Metals, 1973, v. 30, № 3, p. 325.
- 312. Osada K., Yameguchi S., Hirabayaschi M. Trans. Japan Inst. Metals, 1974. v. 15, № 4, p. 256.
- 313. Корнилов И. И. Титан. М.: Наука, 1975. 307 с.
- 314. Flukiger R., Susz C. H., Heiniger F. J. Less-Comm. Metals, 1975, v. 40, № 2, p. 103.
- 315. Roschel E., Loebick O., Raub C. J. Z. Metallkunde, 1973, Bd 64, № 5. S. 359.
- Моргунова Н. Н., Клышин Б. А., Бояршинов В. А. Сплавы молнбдена. М.: Металлургия, 1975. 390 с.
- 317. Sahm P. R., Killeas H. R. Metal Sci. J., 1971, v. 5, No 12, p. 1027.
- 318. Livingston J. D. J. Appl. Phys., 1970, v. 41, № 1, p. 197.
- 319. Clinton J. R., Tyller E. H., Luo H. L. J. Phys. F. Metall. Phys., 1977, v. 1, № 8, p. 1162.
- 320. *Рудницкий Н. А.* Термоэлектрические свойства благородных металлов и сплавов. М.: Изд-во АН СССР, 1956. 148 с.
- 321. Reinacher G. Mctall, 1967, Bd 21, No 7, S. 717.
- 322. Cornelis J., Wayman C. Scr. Met., 1. 14, v. 8, № 11, p. 1321.
- 323. Вол А. Е., Каган И. К. Строение и свойства двойных металлических систем. Т. 4. М.: Наука, 1979. 576 с.
- 324. Masson D. B. Acta Metallurgica, 1960, v. 8, p. 71.
- 325. Nagasawa A. J. Phys. Soc. Japan, 1972, v. 32, p. 864.
- 326. Jongg G., Palman H. Z. Metall., 1963, Bd 54m, S. 364.
- 327. Staff I., Kiessler G., Gebhardt E.—J. Less-Comm. Metals, 1975, v. 39, No 12, p. 219.
- 328. Gebhardt E. Nucl. Metallurgy, 1964, v. 10, p. 303.
- 329. Gschneidner K. A., Mc Masters O. D. et al. Metallurg. Trans., 1970, v. 1, p. 1961.
- 330. *Савицкий Е. М., Терехова В. Ф.* Металловедение редкоземельных металлов. М.: Наука, 1975. 272 с.
- 331. Mc Masters O. D., Gschneidner K. A., Venteicher R. F. Acta crystallogr., 1970, v. 24B, № 9, p. 1224.
- 332. Шанк Ф. Структуры двойных сплавов. М.: Металлургия, 1973.
- 333. Tsumuraya K., Ohno Y., Nishikawa S. Mater. Sci. and Eng., 1975, v. 17, No. 1, p. 169.
- 334. Kieffer R., Nowotny H. Metall, 1963, Bd 17, S. 663.
- Эллиот Р. П. Структуры двойных сплавов. Т. 1. М.: Металлургия, 1970. 450 с.

- 336. Борухин Л. М., Корягина М. В., Хаютин С. Г. и др.— Науч. тр./ ГИПРОЦМО. М.: Металлургия, 1974, вып. 41, с. 89.
- 337. Pawle F., Reichel K. Z. Metallkunde, 1956, Bd 47, S. 347.
- 338. Рудницкий А. А., Новикова О. А.— ЖНХ, 1959, т. 4, с. 1596—1601.
- 339. Obrowski W. -- Metall, 1963, Bd 17, № 2, S. 108.
- 340. Раевская М. В., Соколовская Е. М. Физикохимия рутения и его сплавов. М.: Изл-во МГУ, 1979. 230 с.
- 341. Sands D. E., Jolmson Q. C., Krikoriau O. H. Astra Crystal, 1962, v. 5, p. 1191.
- 342. Веркоробин Л. Ф., Ковтун Г. П., Круглин А. А. Изв. АН СССР. Металлы, 1971, т. 6, с. 168.
- 343. Palenzona A. J. Less-Comm. Metals, 1979, v. 66, p. 27-33.
- 344. *Савицкий Е. М., Полякова В. П., Горина Н. Б.* Изв. АН СССР. Металлы, 1971, № 6, с. 161.
- 345. *Савицкий Е. М., Полякова В. П., Рошан Н. Р.* Изв. АН СССР. Металлы, 1972, № 5, с. 129.
- 346. Obrowski W. Z. Metallkunde, 1962, Bd 53, S. 736.
- 347. Гинейднер К. Сплавы редкоземельных металлов. М.: Мир, 1965.
- 348. O. Loebich Jr. and E. Raub. J. Less-Comm. Metals, 1976, v. 46, № 1, p. 7—15.
- 349. Berndt A. F., Dwight A. E. Trans. Met. Soc. AIME, 1963, v. 242, p. 340.
- 350. Thomson J. R. J. Less.-Comm. Metals, 1973, v. 5, p. 437.
- 351. *Кутайцев В. И., Чебаторев Н. Т.* Атомная энергия, 1967, т. 23, № 6.
- 352. Aselins J. Acta Chem. Scand., 1960, v. 14, p. 2169.
- 353. Aronsson B. Acta Chem. Scand., 1959, v. 13, p. 109; 1963, v. 17, p. 2036
- 354. Schwomma O., Nowotny H., Wittman A. Monatsh. Chem., 1963, Bd 94. S. 924.
- 355. Edschammar L. E. Acta Chem. Scand., 1961, v. 20, p. 427; 1965, v. 19, p. 2124; 1968, v. 22, p. 2374.
- 356. Shubert K., Lukas H. L., Meibner H. G. J. Metallkunde, 1969, Bd 50, S. 534.
- 357. Sietschko W., Hollek H., Nowotny H.— Monatsh. Chem., 1963, Bd 94. S. 838.
- 358. Holleck H., Nowotny H., Benesowsky F. Monatsh. Chem., 1964, Bd 95, S. 1386.
- 359. Raub E., Röschel E. Z. Metallkunde, 1963, Bd 54, № 8, S. 455—
- 360. Еременко В. Н., Штепа Т. Д., Хоружая В. Г. Изв. АН СССР. Металлы, 1973, № 2, с. 204—206.
- 361. *Борискина Н. Г., Корнилов И. И.*—Изв. АН СССР. Металлы, 1976, № 2, с. 214—217.
- 362. Еременко В. Н., Семенова Е. Л., Штепа Т. Д.—Изв. АН СССР. Металлы, 1980, № 2, с. 212—214.
- 363. Савицкий Е. М., Полякова В. П., Рошан Н. Р. В кн.: Диаграммы состояния металлических систем. М.: Наука, 1971, с. 190—196.
- 364. *Молчанов Б. М., Глазунов М. П., Синицын В. И.* Изв. АН СССР. Химия, 1973, т. 7, № 3, с. 660.
- 365. Obrowski W. Metall. 1965. Bd 19, S. 745.
- 366. Raub E., Fritzsche W. Z. Metallkunde, 1962, Bd 53, S. 779.
- 367. Schwomma O., Nowotny H., Wiltmann A. Monatsch. Chem., 1964, Bd 95, S. 1538.

- 368. Hurley G. E., Brophy J. H. J. Less-Comm. Metals, 1964, № 7, p. 267—277.
- 369. *Егизбаева К. Е.*—В ки.: Анализ и технология благородных металлов. М.: Металлургия, 1971, с. 235—237.
- 370. Das B. K., Schmerling M. A., Lieberman D. S. Mater. Sci. Eng., 1970, v. 6, p. 248.
- 371. Greenfield P., Beck P. A. J. Metals, 1956, v. 8, p. 265.
- 372. Raub E., Fritzsche W. Z. Metallkunde, 1963, Bd. 54, S. 317–319.
- 373. Пантелеймонов А. Л., Ахметзянов К. Г., Соколов И. Г. Вестиик МГУ. Химия, 1957, № 6, с. 57.
- 374. Kaufman A. R. et al. WADD Tech. Rept., 1960, p. 181/Gmelins Handbuch der Anorgan. Chemie, 8 Auflage, Ruthenium, 1970, Bd 63, S. 195.
- 375. Schmerling M. A., Das B. K., Lieberman D. C. Met. Trans., 1970, v. 1, p. 3273.
- 376. Пантелеймонов А. Л., Нестерова О. П., Ахметзенов К. Г. Вестиик МГУ. Химия, 1965, № 6, с. 20.
- 377. Тищенко Г. С., Кулик Л. Я., Черногоренко В. Б. В ки.: Сплавы благородных металлов. М.: Наука, 1977.
- 378. Rundgwist S. Acta Chem. Scand., 1962, v. 16, p. 287.
- 379. Hegding R. D., Colvert L. D. Can. J. Chem., 1971, v. 39, p. 955.
- 380. Holseth H., Kseushus A. J. Less. Comm. Metals, 1968, v. 16, p. 479.
- 381. *Кузьмин Р. Н., Журавлев Н. Н.* Кристаллография, 1960, т. 5, с. 218.
- 382. Журавлев Н. Н., Кертес А. Ж. Экспериментальная и теоретическая физика, 1957, т. 32, с. 1313.
- 383. Савицкий Е. М., Терехова В. Ф., Бирун Н. А.— ЖНХ, 1961, т. 6, с. 1960—1962.
- 384. Raub E., Mahler W. Z. Metallkunde, 1955. Bd. 46. № 3. S. 210.
- 385. Wopersnow W., Raub Ch. Metall, 1979, H. 12, S. 1261.
- 386. Anderson E., Hume-Rothery W. J. Less-Comm. Metals, 1960, v. 2, p. 443—450.
- 387. Flewitt P., Tate A. J. Less-Comm. Metals, 1972, v. 27, p. 339.
- 388. Rapperport E. J., Smith M. F. Trans. Met. Soc. AIME, 1964, v. 230, № 1, p. 6—11.
- 389. Raub E., Mahler W. Z. Metallkunde, 1955, Bd. 46, № 4, S. 282—290.
- 390. Hellawell A. J. Less-Comm. Metals, 1959, v. 1, p. 343-347.
- 391. Тылкина М. А., Полякова В. П., Савицкий Е. М.—)КНХ, 1962, т. VII, № 2, с. 439—441.
- 392. Raub E., Menzel D. Z. Metallkunde, 1961, Bd 52, S. 831—833.
- 393. *Корнилов И. И., Мясникова К. П.* Изв. АН СССР. Металлургия и гориое дело, 1964, № 4, с. 159.
- 394. *Раевская М. В., Соколовская Е. М.* и др. Вестник МГУ. Химия, 1974, № 4, с. 467.
- 395. Тылкина М. А., Полякова В. П., Савицкий Е. М.—ЖНХ, 1962, т. VII, в. 6, с. 1467—1478, 1469—1470.
- 396. Рошан Н. Р., Полякова В. П., Савицкий Е. М.— В кн.: Новые методы построения диаграмм состояния. М.: Наука, 1972, с. 89—92.
- 397. Hutchinson T. Plat. Met. Rev., 1972, v. 16, № 3, p. 88—90.
- 398. Raub Cu., Röschel E., Menzel D., Gadnof M. Metall, 1971, v. 25, № 7, p. 761—762.
- 399. Loelich O., Raub E. J. Less-Comm. Metals, 1976, v. 46, № 1, p. 1—6.
- 400. *Tandelli A.*, *Palenzona A.* Revue de Chimie Miπerale, 1976, v. 13, № 1, p. 54—61.

- 401. Spear Kare E. U. S. Dep. Commer. Nat. Bur. Stand. Spec., Publ., 1978, № 496/2, p. 744—762.
- 402. Еременко В. Н., Семенова Е. Л., Штепа Т. Т. Металлофизика. Киев: Наукова думка, 1974, вып. 52, с. 112—116.
- 403. Семенова Б. Л. Получение и исследование свойств новых материалов. Киев: Наукова думка, 1978, с. 40—45.
- Хансен М., Андерко К. Структура двойных сплавов: Пер. с аигл.
 Т. І. ІІ. М.: Металлургиздат, 1962. 607 с., 1487 с.
- 405. Ghassem H., Raman A. Metall Trans., 1973, v. 4, № 3, p. 745—
- 406. Raman A. J. Less-Comm. Metals, 1976, v. 48, № 1, p. 111—117.
- 407. Park John. J. Res. Nat. Bur. Standards, 1968, A72, № 1, p. 11—17.
- 408. Штепа Т. Д. Физическая химия коидеисированных фаз сверхтвердых материалов и их границ раздела. Киев: Наукова думка, 1975, с. 175—191.
- 409. Raub E., Roschel E. Z. Metallkunde, 1966, Bd 57, № 7, S. 546—551.
- 410. Raman A., Schubert K. Z. Metallk., 1964, Bd 55, № 11. S. 704—707.
- 411. El—Boragy M., Jain K. C., Mayer H. W., Schubert K. J. Metallk., 1972, Bd 63, № 11, p. 751—753.
- 412. Waterstrat R. M., Manuszewski R. C. J. Less-Comm. Metals, 1977, v. 52, № 2, p. 293—305.
- 413. Rummery T. E., Heyding R. D. Canad. J. Chem., 1967, v. 45, № 2, p. 131—137.
- 414. Cao Clinton C., Duwez Pol, Tsueichaug C. J. Appl. Phys., 1971, v. 42, № 11, p. 4282—4284.
- 415. Raub E., Roschel E. Z. Metallk., 1969, Bd 60, № 2, S. 142—144.
- 416. Jangg Gerhard, Dörtbudak Tarran. Z. Metallk., 1973, Bd 64, № 10, S. 715—719.
- 417. Редкоземельные металлы, сплавы и соединения/Дмитриева В. Н., Резухина Т. Н., Вареха А. М. и др. М.: Наука, 1973, с. 185—186.
- 418. Griffin R. B., Gschneider K. A. Met. Trans., 1971, v. 2, № 9, p. 2517—2521.
- 419. Le Roy J., Moreau I. M., Paccard D., Parthe E. Acta Crystallogr., 1979, № 35, p. 1437—1439.
- 420. Le Roy J., Paccard D., Moreau J. M. J. Less-Comm. Metals, 1980, v. 72, № 1, p. 11—15.
- 421. Olcese G. L. J. Less-Comm. Metals, 1973, v. 33, № 1, p. 71.
- 422. Rogl P., Nowotny H., Benesovsky F. J. Мопаtsh. Cheпце, 1971, Bd 102, № 3, S. 678—686.
- 423. Ferro R., Capelli R., Marazza R. e. a. Atti Accad. паz. Lincei. Rend. Cl. sci. fis. mat. e. паtur., 1968 (1—69), v. 45, № 6, p. 556—563.
- 424. O' Connor G. P., Ralph B. A. Phil. Mag., 1972, v. 26, № 1, p. 113—142.
- 425. Borchers H., Saur G., Lehmann W. Metall, 1969, v. 26, № 23, p. 543.
- 426. Copeland M. I., Goodrich D. J. Less-Comm. Metals, 1969, v. 18, № 4, p. 347—355.
- 427. Giessen B. C., Dangel P. N., Grant N. J. J. Less-Comm. Metals, 1967, v. 13, p. 62—70.
- 428. Журавлев Н. Н., Смирнова Е. М. Кристаллография, 1965, т. 10, вып. 6, с.828—832.
- 429. Waterstrat R., Manuszewski R. J. Less-Comm. Metals, 1973, v. 32. p. 79—89, 331, 343.

- 430. Thomson J. J. Less-Comm. Metals, 1972, v. 27, № 3, p. 293—296.
- 431. Тылкина М. А., Полякова В. П., Шехтман В. С.—ЖНХ, 1963, т. VIII, вып. 11, с. 2549—2555.
- 432. Тылкина М. А., Цыганова И. А., Савицкий Е. М.— ЖНХ, 1962, т. VII, вып. 7, с. 1917— 1927.
- 433. Плеханова Э. А., Курумчина С. Х., Еголев В. Ф. ФММ, 1969, т. 27, вып. 3, с. 473—477.
- 434. Bucher E., Brinkman W. F. Phys. Rev., 1970, v. 1, p. 35-39.
- 435. Raub E., Roschel E. Z. Metallk., 1970, Bd 61, № 2, S. 113-115.
- 436. Raub E. Z. Metallk., 1964, Bd 55, № 6, S. 18—21.
- 437. Тылкина М. А., Полякова В. П., Савицкий Е. М.— ЖНХ, 1962, т. VII, вып. 6, с. 1471—1473.
- 438. Рудницкий А. А., Полякова В. П. ЖНХ, 1962, т. VII, вып. 10, с. 2361—2366.
- 439. Park J. J. J. Res. Nat. Bur. Standards, 1968, A72, № 1, p. 11-17.
- 440. Loebich O., Raub Ch. J. J. Less-Comm. Metals, 1977, v. 55, № 1, p. 67—86.
- 441. Riccardo F., Renzo C., Stefano D., Gabriele C. Atti Accad. naz. Lincei, Rend. Cl. sci. fis., mat. e паtur., 1968 (1969), 45, № 6, p. 564—566.
- 442. Vucht J. H. N., Buschow K. H. J. J. Less-Comm. Metals, 1976, v. 48, № 2, p. 345—347.
- 443. Sato Y., Sivertsen J. M., Toth L. E. Phys. Rev., 1970, Bd 1, № 4, S. 1402—1410.
- 444. Угодникова Л. А., Волкенштейн Н. В., Циовкин Ю. Н.— ФММ, 1971, т. 31, вып. 3, с. 543—547.
- 445. *Мищенко А. П., Сарычева М. Е., Грязнов В. С.* и др. Изв. АН СССР. Химия, 1977, № 7, с. 1620—1622.
- 446. Савицкий Е. М., Правоверов Н. Л.—ЖНХ, 1961, т. V, вып. 2, с. 499—501.
- 447. Чупина Л. И., Зиновьев В. Е., Полякова В. П. и др. ФММ, 1979, т. 48, вып. 3, с. 476—483.
- 448. Иверонова В. И., Кацнельсон А. А., Попова И. И. и др. УФЖ, 1969, т. 14, № 10, с. 1647—1949.
- 449. Wen L., Spruiell J., Williams R. J. Appl. Cryst., 1970, v. 3, № 5, p. 297—299.
- 450. Hass H., Lucke K. Scr. Met., 1972, v. 6, № 8, p. 715—720.
- 451. Mendelsohn M. H., Manaka J. A. J. Less-Comm. Metals, 1973, v. 32, № 2, p. 314—316.
- 452. *Jandelli A.*, *Palenzona A.* J. Less-Comm. Metals, 1974, v. 38, № 1, p. 1—7.
- 453. Дмитриева В. Н., Есаулов Н. П., Журавлев Н. Н. и др.—Труды/ИФМ УНЦ АН СССР, 1971, вып. 28, с. 58—68.
- 454. Neumann J. P., Ipser H., Chang Y. A.—J. Less-Comm. Metals, 1978. № 1, p. 29—31.
- 455. Kou S., Chang Y. A. Acta met., 1975, v. 23, № 10, p. 1185—1190.
- 456. Tien-Hong C., Herbert I., Chang Y. Z. Metallk., 1977, Bd. 68, № 2, S. 141—147.
- 457. Hiroshi J. Acta crystallogr., 1980, A36, № 2, p. 299—303.
- 458. Alasafi K. M., Chattopadhyay T., Schubert K. J. Less-Comm. Metals, 1978, v. 59, № 1, p. 41—50.
- 459. Pratt J. I., Myles K. M., Darby J. B., Mueller M. J. Less-Comm. Metals, 1968, v. 14, № 4, p. 427—433.
- 460. Шурин А. К., Петьков В. В.—Изв. АН СССР. Металлы, 1972, № 2, с. 166—168.
- 461. Loebich O., Raub E. J. Less-Comm. Metals, 1973, v. 30, № 1, p. 47—62.

- 462. Joël Le R., Jean-Michel M., Dominique P., Erwin P. Acta crystallogr., 1977, Bd 33, № 8, p. 2414—2417.
- 463. *Palenzona A., Iandelli A.* J. Less-Comm. Metals, 1974, v. 34, № 1, p. 121—125.
- 464. Longworth G., Hurris L. K. J. Less-Comm. Metals, 1973, v. 33, № 1, p. 83—90.
- 465. Moreanu J. M., Parthe E. J. Less-Comm. Metals, 1973, v. 32, № 1, p. 91—96.
- 466. Olcese G. L. J. Less-Comm. Metals, 1973, v. 33, № 1, p. 71—81.
- 467. Thomson J. R. J. Less-Comm. Metals, 1967, v. 13, № 3, p. 307—312
- 468. Savitskii E. M., Polakova V. P. J. Less-Comm. Metals, 1975, v. 43, № 2, p. 169—177.
- 469. Fornasini M. L., Mugnoli A., Palenzona A. Acta crystallogr, 1979, B35, № 9, p. 1950—1953.
- 470. *Tandelli A.*, *Palenrona A.* Revue de Chimie minerale, t. 10, 1973, № 1—2, p. 303—308.
- Сплавы редких металлов с особыми физико-химическими свойствами/Савицкий Е. М., Полякова В. П., Рошан Н. Р. и др. М.: Наука, 1975. с. 102—104.
- 472. Mydosh J. A. J. Low. Temp. Phys., LT 13, v. 2, N-V—L.: 1974, p. 506—509.
- 473. Loebich O., Ir. Raub E. J. Less-Comm. Metals, 1973, v. 31, № 1, p. 111—118.
- 474. Yakinthos J. K., Gamari-Seale H., La Forest J. Phys. status solidi (a), 1977, v. 40, № 2, K105—K108.
- 475. Machado da Silva J. M. J. Phys., 1979, v. 40, № 5, p. 152—153. 476. Jordan R. G., Loebich O. J. Less-Comm. Metals, 1975, v. 39,
- № 1, p. 55—62.

 477. *Mafhovic T., Schubert K.* J. Less-Comm. Metals, 1977, v. 55, № 1, p. 45—52.
- 478. Zwigmann G. Z. Metallkunde, 1963, Bd 54, № 5, S. 517-521.
- 479. Khalaff K., Schubert K.— J. Less-Comm. Metals, 1974, v. 37, № 1, p. 129—140.
- 480. Neumann J. P., Chang Y. A. Met. Trans., 1976, A7, № 9, p. 1291—1293.
- 481. *Tidman J. P., Hedgcoek F. T.*—Indian J. Materials, 1973, v. 4, № 2, p. 175—177.
- 482. Harris T. R., Norman M., Bryant A. W. J. Less-Comm. Metals, 1968, v. 16, № 4, p. 427—440.
- 483. Bryant A. W., Bird J. M., Prott J. N. J. Less-Comm. Metals, 1975, v. 42, № 2, p. 249—253.
- 484. Anontatmula R. P. Acta met., 1975, v. 23, № 10, p. 1205—1209. 485. Fort D., Smallman R. E., Harris I. R. — J. Less-Comm. Metals.
- 1973, v. 31, № 2, р. 263—279. 486. Металлические монокристаллы/Савицкий Е. М., Полякова В. П., Горина Н. Б. и др. М.: Наука, 1976, с. 127—132.
- 487. Сплавы редких и тугоплавких металлов с особыми физическими свойствами/Кириллова М. М., Номерованная Л. В., Носков М. М. М.: Наука, 1979, с. 254—259.
- 488. Bhan S., Gödecke T., Panday R. K., Schubert K. J. Less-Comm. Metals, 1968, v. 16, № 4, p. 415—425.
- 489. Гузей Л. С., Эванс Дж., Харрис И. Р.— Титан. Металловеденне и технология. Труды 3-й международиой конференции по титану. М.: 1978, т. 3, с. 393—399.
- 490. Röschel E., Raub C. Z. Metallk., 1971, Bd 62, № 11, S. 840—842.

- 491. Khalaff K., Schubert K. Z. Metallk., 1974, Bd 65, № 5, S. 379—382.
- 492. Matkovic P., Wopersnow W., Schubert K.— J. Less-Comm. Metals, 1977. v. 56. № 1. p. 69—75.
- 493. Majni G., Ottaviani G., Zani A. Non-Cryst. Solids, 1978, v. 29 (3), p. 301—309.
- 494. Ellner M., Gödecke T., Schubert K.— Z. Metallk., 1973, № 8, S. 566—568.
- 495. Marcotte V. C. Metall Trans., 1977, B 8, № 1, p. 185—188.
- 496. Gissen B. S., Grant N. J., Parker D. P., Manuszewski R. C., Waterstrat R. M.— Metall Trans., 1980. A11, № 5, p. 709—715.
- 497. Waterstrat R. M., Giessen C., Kosh Rosemarie Manuszewski R. C. Metall Trans., 1978, A9, № 5, p. 643—648.
- 498. *Matkovic T., Schubert K.*—J. Less-Comm. Metals, 1977, v. 55, № 2. p. 177—184.
- 499. Wopersnow W., Schubert K.—J. Less-Comm. Metals, 1976, v. 48, № 1, p. 79—87.
- 500. Ман Л. И., Имамов Р. М. Кристаллография, 1979, т. 24, № 3, с. 632—635.
- 501. Wopersnow W., Schubert K. J. Less-Comm. Metals, 1977, v. 51, № 1. p. 35—44.
- 502. Mdrkovic P., Schubert K. J. Less-Comm. Metals, 1977, v. 52, № 2, p. 217—220.
- 503. Бабанова Е. Н., Чемеринская Л. С., Обласов А. К. и др. Физика металлов и их соединений, 1978, № 6, с. 3—8.
- 504. Пальгуев Е. В., Куранов А. А., Сюткин П. Н. и др. ФММ, 1976, т. 42. № 1. с. 57—62.
- 505. Пынько В. Г., Живаева Л. В., Энономов Н. А. и др. ФММ, 1978, т. 45, № 4, с. 879—881.
- 506. *Терехов Г. И., Тагирова Р. Х., Иванов О. С.* В ки.: Сплавы для атомиой энергетики. М.: Наука, 1979, с. 119—123.
- 507. Диаграммы состояния металлических систем, М.: ВИНИТИ, 1968, вып. XIV, с. 95.
- 508. Nellis W. J., Brodsky M. H.—J. Appl. Phys., 1970, v. 41, № 3, p. 1007—1008.
- 509. Терехов Г. И., Синякова С. И., Ведерников М. В. и др. В ки. Физхимия сплавов и тугоплавких соединений с торием и ураном. М.: Наука, 1968, с. 103—106.
- 510. Ведерников М. В., Терехов Г. И., Синякова С. И. и др. Изв. АН СССР. Металлы, 1969, № 4, с. 191—199.
- 511. Cromer Don T., Larson Allen C., Roof R. B. Acta crystallorg., 1973, Bd 29, № 3, p. 564—567.
- 512. Безносикова А. В., Смотрицкая Е. С., Чеботарев Н. Т. Атомная энергия, 1968, т. 25, № 5, с. 430—431.
- 513. Gromer Don T. Acta crystallogr., 1975, Bd 31, № 6, p. 1760—1761.
- 514. Irani R., Cahn R. Nature, 1970, v. 226, № 5250, p. 1045—1046. 515. Карпенюк А. М., Пресняков А. А., Джанбусинов Е. А., Мели-
- хов В. Д. УФЖ, 1970, т. 15, № 1, с. 139—141. 516 Гейинго В. В. Конюка А. К.— УФЖ, 1976 т. 21 № 10 с. 1648—
- 516. Гейченко В. В., Конюка А. К. УФЖ, 1976, т. 21, № 10, с. 1648—1653.
- 517. Chang Y. A., Hsioa Y., Kau S. 4 ème Conf. thermodyn. chim., Montpellier, 1975, v. 3, S. 1., s. a. 241—247.
- 518. Srikrishnan V., Ficalora P. J. Metal Trans., 1974, v. 5, № 6, p. 1471—1475.
- 519. *Jandelli A., Palenzona A.* J. Less-Comm. Metals, 1975, v. 43, № 4, p. 205—209.

- 520. Harris J. R., Gardner W. E., Taulor R. H. J. Less-Comm. Metals, 1973, v. 31, № 1, p. 151—158.
- 521. Wald F., Rosenberg A. Trans. AIME, 1965, v. 233, № 4, p. 796—
- 522. Bronger W., Klemm W.—Z. Aпorg. Allgem. Chem., 1962, Bd 319, S. 58—71.
- 523. Jain K. C., Bhan S. Trans. 1nd. 1nst. Met., 1973, v. 25, № 3, p. 100—102.
- 524. *Tisone T.*, *Drobek J.* J. Vacuum Sci. and Techn., 1972, v. 9, № 1, p. 271.
- 525. Савицкий Е. М., Полякова В. П., Воронова Л. И.— Изв. АН СССР. Металлы, 1983, № 3, с. 19—21.
- 526. Gold W., Schubert K. J. Kristallogr., 1969, v. 128, № 3—6, p. 406—413.
- 527. Jain K., Bhan S. Trans. Ind. 1nst. Met., 1966, v. 19, p. 49—52.
- 528. Waterstaat R. W. Met. Trans., 1973, v. 4, № 2, p. 355—466; № 6, p. 1585—1592.
- 529. Giessen B., Koch R., Grant N. Trans. AIME, 1965, v. 233, № 5, p. 855—859.
- 530. Giessen B., Grant N., Parker D. a. a. Trans. A1ME, 2980, v. 11A, № 5, p. 709—715.
- 531. Waterstrat R. M. Met. Trans., 1973, v. 4, № 2, p. 455—466; № 6, p. 1585—1592.
- 532. Ocken H., Vucht J. J. Less-Comm. Metals, 1968, v. 15, № 2, p. 193—199.
- 533. Knapton A. G. Plat. Met. Rev., 1980, v. 24, № 2, p. 64—69.
- 534. Левин М. М., Жорова Л. П. Изв. вузов. Цветная металлургия, 1966. № 6. с. 146—149.
- 535. Власова Е. Н., Сапожникова Т. П. ФММ, 1970, т. 30, вып. 5, с. 980—985.
- 536. Darling A.—Plat. Met. Rev., 1963, v. 7, № 7, p. 96—103.
- 537. Rand C. C., Peterson D. E., Roof R. B. J. of Nucelar Materials, 75 (1978), № 2, p. 261—273.
- 538. Kitchingman W., Rickwick K. J. Nucelar Materials, 1966, v. 18, № 2, p. 219.
- 539. Lawson A. Phys. Letters, 1970, A33, № 4, p. 231—232.
- 540. Wise E. M. Gold Recovery, Properties and Applications. D. Van Nostrand. Co. Juc., 1964, 367 p.
- 541. Micme J. M., Gaun-Escard M., Bros I. P.—High. Temp. Press, 1977, v. 9, № 4, p. 465—469.
- 542. Shan I. D., Parlee N. A. D. Trans. Met. Soc. AlME, 1968, v. 242, № 5, p. 869—872.
- 543. Raub E., Wörwag G.—Z. Metalikunde, 1955, Bd. 46, № 2, S. 119—128.
- 544. Григорьев А. Т., Соколовская Е. М., Буденная Л. Д. и др.— ЖНХ, 1956, т. 1, № 5, с. 1052—1063.
- 545. Правоверов Н. Л., Бегетова И. С.— Изв. АН СССР. Металлы, 1969, № 6, с. 177—180.
- 546. Меньшикова А. З., Дорофеев Ю. А., Тасникова Г. П. и др. ФММ, 1979, т. 47, № 6, с. 1185—1189.
- 547. Карпов Ю. Г., Сидоренко Ф. А., Верещагин Ю. А. и др. ФММ, 1978, т. 45, № 2, с. 294—297.
- 548. Карпов Ю. Г., Сидоренко Ф. А., Верещагин Ю. А. и др. ФММ, 1979, т. 47, № 2, с. 279—283.
- 549. Пальцев Е. В., Куранов А. А., Стюткин П. Н., Сидоренко Ф. А.— ФММ, 1976, т. 41, № 3, с. 549—552.

550. Григорьев А. Т., Пантелеймонов Л. А., Куприна В. В. и др. — ЖНХ. 1962, т. 7, № 5, с. 1110—1116.

551. Raub E., Wörwag G. - Z. Metallkunde, 1955, Bd. 46, № 7, S. 513-

552. Рогельберг И. Л., Тарасова Т. Ф., Пальцев Е. В., Карболин В. М.— Научн. тр. ГИПРОЦМО. М.: Металлургия, 1976, вып. 51, с. 43-

553. Raub E., Wörwag G. - Z. Metallkunde, 1955. Bd. 46, № 1, S. 52-

- 554. Григорьев А. Т., Пантелеймонов Л. А., Озерова З. П., Акатова Е. В. — ЖНХ, 1960, т. 5, № 11, с. 2395—2402.
- 555. Muan Arnulf. Trans. Met. Soc. AIME, 1962, v. 224, Oct., p. 1081.
- 556. Hines W. A., Budnick J. G., Menotti A. H., Paulino R. N., Burch T. I. — Phys. Rev., 1979, Bd 19, № 1, S. 338—339.
- 557. Rao K. V., Rapp O., Lohannesson Ch. et al. Physica, 1977, BC86-BC88, Part 2, p. 831-832.

558. Mc. Canl C., Krohn R., Autonio C. D. - Trans. Met. Soc. AIME,

- 1969, v. 245, № 2, p. 432. 559, Butts A. Silver Économics, Metallurgy and Use. New-Jersey: D. Van Nostrand, Com. Inc., 1967. 448 p.
- 560. Gebhart E., Petzow G. Z. Metallkunde, 1962, Bd 53, № 6, S. 373.
- 561. Petzow G., Wagner E. Z. Metallkunde, 1961, Bd 52, № 11, Part 1,
- 562. Petzow G., Wagner E. Z. Metallkunde, 1962, Bd 53, № 3, Part 2,
- 563. Gebradt E., Petzow E. Z. Metallkunde, 1959, Bd 50, № 12, S. 693. 564. Knotek O., Lugschneider E., Frings P. — Metall. 1977, Bd 31, № 12,
- 565. Knotek O., Lugschneider E., Frings P. Metall, 1978, Bd 32, № 1,
- 566. Tutanso to nezy sory. Cast and Heat Treat., 1979, v. 32, № 2,
- 567. Новикова О. А. Труды нн-та металлургин АН СССР. М.: Металлургия, 1962, т. 11, с. 148-151.
- 568. Mallory P. L., Hensel F. R., Wiggs J. et al. Chem. Abstr., 1949, v. 43, p. 5357.

569. Egan T. E. — Chem. Abstr., 1958, v. 52, p. 934.

- 570. Knigton I. B., Burries L., Feder H. M. Nucl. Sci. Abstr., 1961, v. 15, p. 12991.
- 571. Messing A. G., Dean O. S. Nucl. sci. Abstr., 1960, v. 14, p. 17931. 572. Каратыгина Е. П., Бирнашова В. В., Раевская М. В., Соколов-
- ская Е. М. Металлофизика. Вып. 52, Кнев: Наукова думка, 1974, c. 105
- 573. Berndt A. F., Dwight A. E. Trans. AIME, 1968, c. 242. p. 340.
- 574. Hollec H. J. Less-Comm. Metals., 1977, v. 52, № 1, p. 167—172.

575. Bozorth R. M. — Phys. Rev., 1959, v. 115, p. 1595.

- 576. Shaltiel D., Wrnick I. H., Jaccarino V. J. Appl. Phys., 1964, v. 35, p. 979.
- 577. Kumagai Ken-Ichi, Asayama Kunisuke. J. Phys. Sci. Jap., 1975, v. 39, № 2, p. 543.

578. Holleck H. — J. Nucl. Mater., 1977, v. 66, № 3, p. 273—282.

- 579. Dwight A. E., Darby I. B., Lam D. L. Nucl. Sci. Abstr., 1964, v. 18, p. 25970.
- 580. Holleck H., Kleykamp H. J. Nucl. Mater., 1970, v. 35, p. 158. 581. Гусева Л. Н., Долинская Л. К., Борискина Н. Г. — Изв. АН СССР. Металлы, 1976, № 5, с. 209—219.

- 582. Vollenkle H., Wittman A., Novotny H. Monatch. Chem., 1966, Bd. 64, S. 506.
- 583. Dwight A. E., Beck P. A. Trans. AIME, 1969, v. 245, p. 389.
- 584. Holleck H., Tuemmler T. J. Nucl. Mater., 1967, Bd 23, S. 88. 585. Nevitt M. V., Downey J. W., Morris R. A. - Trans. AIME, 1961,
- 586. Matthias B. T., Geball T. H., Compton V. B. Rev. Mod. Phys., 1963, v. 3, p. 1.
- 587. Pillay R. G., Nagarajan R., Tandon P. N. J. Phys., 1979, v. 40, № 3, p. 218—220.
- 588. Closton A. M., Matthias B. T., Williams H. I. Phys. Rev., 1962, v. 125, p. 541.
- 589. Hörz G., Ziedorf R. Z. Metallkunde, 1976, Bd 67, № 11, S. 758—
- 590. Bruant R. T. J. Less-Comm. Metals., 1962, v. 4, № 1, p. 62—68. 591. Schmidt E. F., Barlett M. C., Orgeb H. R. - Nucl. Sci. Abstr., 1963,
- v. 17, p. 29312. 592. Banus M. D., Lavine M. C.—Mater, Res. Bull., 1966, v. 1, p. 6.
- 593. Grant N. I., Abrohamson E. P. Chem Abstr., 1962, v. 56, p. 3252.
- 594. Aritomi N., Nikada H. J. Japan Inst. Met., 1973, v. 37, p. 127. 595. Holz F. C., van Thyne R. I. - Nucl. Sci. Abstr., 1963, v. 17, p. 14827.
- 596. Савицкий Е. М., Тылкина М. А., Полякова В. П. ЖНХ, 1963,
- т. 8, № 1, с. 146—148. 597. Панфилов А. С., Свечкарев И. В. — В кн.: Матерналы 2-го Укр. респ. семинара. Кнев: Наукова думка, 1978, с. 3-6.
- 598. Раевская М. В., Васекин В. В., Чемлева Т. А., Конобас Ю. И.— Вестник МГУ: Химия, 1984, т. 25, № 1, с. 107—109.
- 599. Rog1 P. Monatch. Chem., 1979, v. 110, № 1, p. 235—243.
- 600. Holleck H., Kleykamp H., Franco J. J. Z. Metallkunde, 1975, Bd 66, № 5, S. 298—302.
- 601. Doyle N. I., Taylor A. J. Les-Comm. Metals, 1965, v. 9, № 3, p. 190—205.
- 602. Савицкий Е. М., Поварова К. Б., Кондахчан И. Г. В кн.: Структура фаз, фазовые превращения и днаграммы состояния металлических систем. М.: Наука, 1974, с. 123-126.
- 603. Славев А. Г., Портной В. К., Раевская М. В., Соколовская Е. М. Изотермическое сечение днаграммы состояния Ag-Rh-Dv при 600°С. — Леп. ВИНИТИ, 3. 111. 77, № 906—77.
- 604. Ридницкий А. А., Хотинская А. Н. ЖНХ, 1960, т. 5, № 12, c. 2781-2784.
- 605. Raub E., Falkenburg G. Z. Metallkunde, 1964, Bd 55, № 7, S. 392—
- 606. Hansen R. C., Raman Arvamudhan. Z. Metallkunde, 1970, Bd 61, № 2, S. 115—120.
- 607. Holleck H. J. Less-Comm. Metals., 1977, v. 52, № 1, p. 167—172.
- 608. Holleck H. J. Nucl. Mater., 1977, v. 66, № 3, p. 273—282.
- 609. Braun H. F., Berry G., Rindserer L. J. Less-Comm. Metals, 1974, v. 68, № 1, p. 1.
- 610. Holleck H., Kleykamp H. J. Nucl. Mater., 1972, Bd 54, № 1, S. 47—54.
- 611. Haines H. R., Potter P. E. Thermodun, Nucl. Mater., Proc. Symp. Vienna, 1974, v. 2, Vienna, 1975, р. 145—172. Discuss. 172—173.
- 612. El-Boragy M., Scubert K. Z. Metallkunde, 1971, Bd 62, № 9, S. 667—675.
- 613. Masumota Hakaru, Watanabu Kioyshi. J. Jap. 1nst. Metals, 1975, v. 39, № 10, p. 1005—1009.

615. Seidel E. R., Litterst F. J., Kalvios G. M.—J. Magn. and Magn. Mater. 1975. v. 1. № 1. p. 19—22.

616. Hines W. A., Budnick J. J., Menotti A. H., Paolino R. N., Burch T. H. — Phys. Rev., 1979, v. B19, № 1, p. 338—347.

617. Рудницкий А. А., Полякова В. П.—ЖНХ, 1962, т. 7, № 1, с. 151—156.

618. Horyn R. — J. Less-Comm. Metals., 1976, v. 44, p. 221—227.

619. Horyn R. — J. Less-Comm. Metals., 1976, v. 45, p. 315—321.

620. Horyn R. — J. Less-Comm. Metals., 1976, v. 50, № 1, p. 7—14. 621. Chiu L. B., Elliston P. R., Steward A. M., Taylor K. N. R. —J. Less-

Comm. Metals., 1979, v. 65, No 1, p. 59—66.

622. Chiu L. B., Elliston P. R., Steward A. M., Taylor K. N. R. - J. Phys.

1979, v. F9, № 5, p. 955—965. 623. *Drys M.* — J. Less-Comm. Metals., 1977, v. 52, № 1, p. 81—85.

624. Panda S. C., Phal Ram Bhaus. — Proc. Symp. Phase Transform, and Phase Equilibria, Bangalore. 1975, Bd. 1, 1977, S. 352—358.

625. Horyn R., Folick-Kokot L., Iliev N. — J. Less-Comm. Metals, 1978, v. 57, № 2, p. 69—74.

626. Leger J. M., Susse C., Mele B. Vodar. — C. r. Acad. Sci., 1967, v. C165, № 17, p. 892—895.

627. Григорьев А. Т., Соколовская Е. М., Алтунина Л. Н., Максимова М. В.— ЖНХ, 1960, т. 5, № 5, с. 1112—1118.

628. Григорьев А. Т., Пожарская Г. В. — ЖНХ, 1963, т. 8, № 1, с. 141—145.

629. Григорьев А. Т., Пожарская Г. В.— ЖНХ, 1963, т. 8, № 12, с. 2694—2699.

630. Григорьев А. Т., Пантелеймонов Л. А., Куприна В. В., Рыбакова Л. И. — ЖНХ, 1956, т. 1, № 5, с. 1067—1073.

631. Krishna R. K. — J. Less-Comm. Metals, 1965, v. 9, № 1, p. 70—75.

632. Raub E., Loebich O., Plate W., Krill H.—Z. Metallkunde, 1971, Bd 62, № 11, S. 826—830.

633. Khan H. R., Raub Ch. J. — J. Less-Comm. Metals, 1979, v. 64, № 1, p. 1—5.

634. *El-Boragy M., Schubert K.* — Z. Metallkunde, 1971, Bd 62, № 4, ~S. 314—322.

635. Правоверов Н. Л., Бегетова И. С. — Труды/ВНИИЭМ. М.: Отделение ВНИИЭ по стаидартизации и иормализации в электротехике, 1978, т. 57, с. 102—104.

636. Славев А. Г., Портной В. К., Раевская М. В., Соколовская Е. М.— Вестинк МГУ. Химия, 1978, т. 19, № 3, с. 289—292.

637. Славев А. Г., Портной В. К., Раевская М. В., Соколовская Е. М. — Вестинк МГУ. Химия, 1977. т. 18, № 6, с. 695—698.

638. Rao N. Kondal., Winterhager H.—Trans. 1nd. Inst. Metals, 1956—1957, v. 10, p. 139—148.

639. Лобода Т. П., Раевская М. В., Соколовская Е. М. — Исследование взаимодействия палладия с серебром, титаном и цирконием. — Деп. ВИНИТИ, 31.01.75, № 273—75. 10 с.

640. Григорьев А. Т., Соколовская Е. М., Захарова М. И., Максимова М. В. — ЖНХ, 1960, т. 5, № 4, с. 894—901.

641. Пугачев В. А., Николаев Е. И., Бусол Ф. И., Нам Б. П., Шаба-

лин И. Н. — ЖФХ, 1973, т. 47, № 1, с. 36—40. 642. Черняев И. И., Желиговская Н. Н., Борисенкова М. К., Субботина Н. А. — ЖНХ, 1968, т. 13, № 6, с. 1620—1625.

643. Krompbolz K., Weiss Abarich. — J. Less-Comm. Metals, 1967, v. 50, № 2, p. 213—222.

644. Köster W., Rawe H. R., Tackenchi J.—Z. Metallkunde, 1962, Bd. 53. № 12, S. 749—754.

645. Chen W., Tsuei C. — Phys. Rev., 1972, v. 5, № 3, p. 901—904.

646. Subrachnayan A. V., Schubert K. — J. Less-Comm. Metals, 1973, v. 32, № 2, p. 199—206.

647. Bhesgava M. K., Schubert K. — Z. Metallkunde, 1975, Bd 66, № 9, S. 542—545.

648. Schubert K., Heinzich S. — Z. Metallkunde, 1975, Bd 66, № 6, S. 353—355.

649. Kosovink J., El-Boragy M., Schubert K.— Metall, 1972, Bd 26, No. 9, S. 917—920.

650. Kosovink J., Grgasovic T.—Z. Rud. Metal, 1972, № 1, S. 65—77. 651. El-Boragy M., Schubert K.—Z. Metallkunde, 1970, Bd 61, № 8, S. 579—584.

652. Терехов Г. И., Синякова С. И., Тагирова Р. Х., Иванов О. С. — Реакториое материаловедение: Труды коиф. по реакториому материаловедению. М.: Наука, 1978, т. 4, с. 256, 257—275.

653. Marcus M. A. — Acta Met., 1979, v. 27, № 5, p. 891—902.

654. Woperanow W., Schubert K.—J. Less-Comm. Metals, 1977, v. 52, № 1, p. 1—12.

655. Mayer H. W., Bhatt J. S., Schubert K. — J. Less-Comm. Metals, 1979, v. 66, № 1, p. 1—9.

656. Кестер В., Гмелинг В. В. Тоңкая структура и свойства твердых растворов. М.: Металлургия, 1968, с. 83—98.

657. Blissard M., Boolchand P., Longouche G. — J. Appl. Phys., 1979, v. 50, No 3, Part 2, p. 2075—2077.

658. Лашук Е. П. Фазовые равновесия в системе никель—палладий—молибден. — Деп. ВИНИТИ, 1983.

659. Modosh L. A., Roth S. — Phys. Letters, 1979, v. A69, № 5, p. 350—352.

660. Zwingmann G. - Metall, 1964, Bd 18, № 7, S. 708-710.

661. Köster W., Aallam M. — Z. Metallkunde, 1958, Bd 49, № 5, S. 140—148.

662. Куприна В. В., Григорьев А. Т. — Изв. вузов. Химия и хим. технология, 1961, т. 4, № 1, с. 7—10.

663: Григорьев А. Т., Куприна В. В. — ЖНХ, 1961, т. 6, № 8, с. 1891—1901.

664. Куприна В. В., Григорьев А. Т. — ЖНХ, 1958, т 3, № 12, с. 2736—2739.

665. Пантелеймонов Л. А., Бирун Н. А., Губиева Д. Н. — ЖНХ, 1960, т. 5, № 7, с. 1635—1637.

666. Коуров Н. И., Циовкин Ю. Н., Волкенштейн Н. В. — ФТТ, 1979, т. 21, № 5, с. 1511—1514.

667. Циовкин Ю. Н., Коуров Н. И., Волкенштейн Н. В. — ФММ, 1976, т. 42′, № 2, с. 406—408.

668. Келарев В. В., Вохмянин А. П., Пирогов А. Н., Сидоров С. К.—
Труды ии-та физики металлов АН СССР. Свердловск: Изд-во ии-та физики металлов, 1977, вып. 35, с. 34—40.

669. Волков В. А., Куранов А. А., Машаров С. И., Сюткин П. Н. — ФММ, 1979, т. 47, № 3, с. 516—523.

670. Дехтяр И. Н., Нищенко М. М., Шевченко В. И. — Физика низких температур, 1978, т. 4, № 8, с. 1068—1071.

671. Zentkova A., Duhaj P., Zentko A., Tima T. — Phisica. 1977, BC86—BC88, Part 2, p. 787—789.

672. Карпов Ю. Г., Сидоренко Ф. А. — ФММ, 1979, т. 47, № 2, с. 279—283.

- 673. Григорьев А. Т., Пантелеймонов Л. А., Соколовская Е. М., Бинина Т. В., Мастюгина М. В. — Изв. сектора физ.-хим. анализа ИОНХ АН СССР, 1956, т. 27, с. 185—197.
- 674. Butoin P., Duhaj P. Crehost J. Phis., 1976, v. B26, № 2, p. 208-
- 675. Волков В. А., Куранов А. А., Сюткин П. А., Машаров С. И. ФММ, 1979. т. 47. № 3, с. 617—621.
- 676. Wopersnow W., Schubert K. Z. Metallkunde, 1976. Bd 67, № 12.
- 677. Landolt C., Muan A. Trans. Met. Soc. AIME, 1969, v. 245, № 4, p. 891—796.
- 678. Новикова О. А., Рудницкий А. А. ЖНХ, 1958, т. 3, с. 729—
- 679. Carmio S. M., Meijering J. L. Z. Metallkunde, 1973, Bd 64, № 3, S. 170—175.
- 680. Oppelt A., Bushow K. H. Phys. Rev. Solid State, 1976, v. 13, № 11. p. 4698—4704.
- 681. Chattopodhyay T., Khalaff K., Schubert K. Metall, 1974, Bd 28, № 12. S. 1160—1168.
- 682. Gadella A. A., Schubert K. Z. Metallkunde, 1975, Bd 66, № 5, S. 307—310.
- 683. Копецкий И. В., Павлюченко А. В. ФММ, 1976, т. 42, № 2, c. 296-299.
- 684. Khaldoun M., Alasafi, Schubert K. Z. Metallkunde, 1979, Bd 70, № 11. S. 746--749.
- 685. Статнова Е. А., Куприна В. В. Вестник МГУ. Химия, 1974, т. 15, № 2, c. 243—245.
- 686. Статнова Е. А., Куприна В. В. Вестинк МГУ. Химия, 1974, T. 15, № 3, c. 373—374.
- 687. Lewis B. G., Williams D. E. G. J. Less-Comm. Metals, 1976, v. 44, p. 337—339.
- 688. Williams D. E. G., Lewis B. G. Z. Metallkunde, 1979, Bd 70, № 7, S. 386—389.
- 689. Матвеева М. П., Волкова Р. М., Марчукова И. Д. ФММ, 1977. т. 43, № 3, с. 657—660,
- 690. Волков В. А., Куранов А. А., Машаров С. И., Сюткин П. Н.— ФММ, 1979, т. 47, № 3, с. 516—523.
- 691. Stevens G. T., Hartherly M., Bowles J. S. J. Mater. Sci., 1978, v. 13, p. 499—504.
- 692. Hadjipanayis G., Geunt P. IEEE Trans. Mag., 1976, v. 12, No 4, p. 393—395.
- 693. Elliot G. Nucl. Sci. Abstr., 1957, v. 11, p. 9581.
- 694. Логунов А. В., Петрушин Н. В., Тылкина М. А., Жданова Л. Л. В ки.: Физико-химические свойства сплавов рения. М.: Наука, 1979, c. 98—103.
- 695. Aritomi N. J. Japan 1nst. Metals, 1973, v. 37, p. 118.
- 696. Рытвин Е. И., Кузнецов Г. М., Руденко А. И., Мещанинов Б. А.— В кн.: Платиновые сплавы для стеклоплавильных аппаратов. М.: Химия, 1977, с. 82-85.
- 697. Masumoto Hakaru, Watanabe Kiyoshi. J. Japan Inst. Met., 1976, v. 40, № 2, p. 133—135.
- 698. Webster P. J., Ramadan M. R. I.-J. Magn. and Magn. Mater., 1977, v. 5, № 1, p. 51--59.
- 699. Дружинина И. П., Фраковникова А. А., Владимирская Т. М. Науч. тр./ГИРЕДМЕТ. М.: ОНТИ ГИРЕДМЕТ, 1978, т. 85, с. 51-

- 700. Ярополова Е. И., Татаркина А. Л., Раевская М. В., Соколовская Е. М. Исследование квазичетверной системы SmRu₂—SmFe₂— SmCo₂—SmNi₂. — Деп. ВИНИТИ, 10.01.78, № 147—78.
- 701. Heraus W. C., Raucker H. G. Chem. Abstr., 1958, v. 52, p. 8028.
- 702. Floreen S., Hayden H. W. Trans. AIME, 1967, v. 239, p. 1405. 703. Birmingham Small Arms. Co. - Chem. Abstr., 1967, v. 66, p. 68540.
- 704. Raub E., Falkenburg G. Z. Metallkunde, 1964, Bd 55, № 7,
- 705. Жмирко Г. П., Соколовская Е. М., Раевская М. В., Брауэр Ю. Л., Приставко В. В. Вестинк МГУ. Химия, 1983, т. 24.
- 706. Spengler H. Schweiz. Maschinenmarkt, 1972, № 33, S. 54-59.
- 707. Wise E. M. Gold Recovery, Properties and Applications. D. Van Nostrand Co. Inc., 1964, 367 p.
- 708. Dekany Y., Mayer U. Metallwiss. und Technik. 1977, Bd 31, № 7, S. 718—720.
- 709. Schift K.-L., Harmsen N. Metall, 1976, Br 33, № 7, S. 620-624.
- 710. Schnable R., Schift K.-L. Metall. 1978, Bd 32, № 7, S. 662-665. 711. Rühlicke D. - Neue Hütte, 1977, Bd. 22, No 7, S. 361-365.
- 712. Крамер Б. М. В кн.: Покрытия драгоценными и редкими металлами. М.: МДНТП, 1968. 101 с.
- 713. Сато М. Нихои киидзоку чаккайси, 1972, т. 36, № 8, с. 765—768.
- 714. Stöckel D., Dihlmann M. Z. Werkstoffentechn., 1973, Bd 4, № 3, S. 121—124.
- 715. Häussler G. Neuc Hütte, 1973, Bd 18, № 6, S. 322.
- 716. Мелашенко И. П. Электрические коммутирующие контакты и материалы из иих. М.: Информэлектро, 1976. 68 с.
- 717. Schröder K. H., Schulz E. D. Metallwiss. und Technik, 1979, № 5, S. 463-466.
- 718. Waeczuk E. Mctall, 1977, Bd 31, № 4, S. 381-389.
- 719. Теодорович О. К., Братерская Г. Н., Костецкая Л. И. В кн.: Сильноточные электрические контакты. Киев: Наукова Думка, 1976, c. 5—10.
- 720. Братерская Г. Н., Костецкая Л. И., Теодорович О. К. В ки.: Электрические коитакты. М.: Энергия, 1972, с. 183-189.
- 721. Poniatowski M., Schröder K. N., Schulz E. D. Metall, 1977, Bd. 31, № 12, S. 1338.
- 722. Waeczuk E. Metall, 1978, Bd 32, No 12, S. 1264.
- 723. Точность контактных методов измерения температуры/Гордов А. Н., Малков Я. В., Эргарт Н. Н., Ярышсв Н. Я. — М.: Изд-во стандартов. 1976. 236 с.
- 724. Данишевский С. К., Сведе-Швец Н. И. Высокотемпературныс термопары. М.: Металлургия, 1977. 232 с.
- 725. Таблицы физических величии: Справочник/Под ред. акад. Кикоина И. К. М.: Атомиздат, 1976. 1008 с.
- 726. Линевег Ф. Измерение температур в технике: Справочинк: Пер. с ием./Под ред. Чарихова Л. А. М.: Металлургия, 1980. 544 с.
- 727. Блатт Ф. Дж., Шредер П. А., Фоил К. Л., Грейг Д. Термоэлектродвижущая сила металлов: Пер. с англ./Под ред. Белащенко Т. Н. М.: Металлургия, 1980. 248 с.
- 728. Куритнык И. П., Стаднык Б. И. Термонзмерения. Серия радиоэлектроиика и связь. М.: Знанис, 1979, № 7. 64 с.
- 729. Правоверов Н. Л., Савицкий Е. М.— ЖНХ, 1962, V11, № 6, c. 1336—1338.
- 730. Нехензи Е. Ю., Адаховский А. П., Титова Т. Н., Агушевич Н. С.— Изв. АН СССР. Металлы, 1979, № 4, с. 224—228.
- 731. Platinum Metals Rev., 1963, v. 7, № 2, p. 53.
- 732. Bertodo. Platinum Metals Rev., 1964, v. 8, № 4, p. 128—130.

- 733. Электротехнический справочник. Т. 1/Под ред. Герасимова В. Т., *Жикова Л. А., Грудинского П. Г.* и др. М.: Эпергия, 1980, 519 с.
- 734. Прецизионные сплавы: Справочник/Под ред. Молотилова Б. В. М.: Металлургия, 1983. 437 с.
- 735. Ермаков Л. Е., Соколовская Н. И., Цурин В. А., Иванова Г. В., Магат Л. М.— ФММ, 1978, т. 46, вып. 4, с. 733—740.
- 736. Саханская И. Н., Тейтель Е. И., Тимофеев Н. И. и др. ФММ, 1980, т. 40, вып. 2, с. 363—370.
- 737. Zarabi M. J. Electromics Information, 1974, v. 2, № 3, p. 213.
- 738. Лашко Н. Ф., Лашко С. В. Пайка металлов. Изд. 3-е, М.: Машииостроение, 1977, 328 с.
- 739. Chaston J. C. Intern. Metals Rev., 1977, v. 22, p. 25.
- 740. Sloboda M. H. Gold Bull., 1971, v. 4, № 1, p. 2.
- 741. Pattee H. E. High Temperature Brasing, W. R. C. Bull., Columbus, Ohio, 1975, № 187, p. 3.
- 742. Walen S. J. Weld. Eng., 1968, v. 53, № 3, p. 62.
- 743. Техиология тоиких пленок, Т. І: Пер. с аигл./Под ред. Майселла Л., Глэнга Р. М.: Советское радио, 1977, с. 50—55.
- 744. Чистяков Ю. Д., Райкова Ю. П. Физико-химические основы техиологии микроэлектроники. М.: Металлургия, 1979. 408 с.
- 745. Достанко А. П. Техиология интегральных схем. Минск: Высшая школа, 1982, с. 153—166.
- 746. Sinha A. K., Read M. H., Smith T. E. J. Electrochem. Soc., 1973, v. 120, № 12, p. 1775—1778.
- 747. Poate J. M., Tisome T. C. Appl. Phys. Lett., 1974, v. 24, № 8, p. 391-393.
- 748. Тоикие плеики, взаимиая диффузия и реакции. Пер. с аигл./Под рел. В. Ф. Киселева и В. В. Поспелова. М.: Мир. 1982. 576 с.
- 749. Giuliano M. N., Natale M. R. IEEE Conf. Rec., Conf. Electron. Device Techn. N.-Y. 1973, p. 182.
- 750. Lisiak K. O., Milnes A. G. Sol. St. Electron., 1975, v. 18, № 6,
- 751. Плазмениая металлизация в вакууме/Достанко А. П., Грушецкий С. В., Киселевский Л. И., Пикуль М. И., Ширипов В. Я. Мииск: Наука и техника, 1983, с. 183-189.
- 752. Terry L., Wilson E. TIHER, 1969, № 9, p. 57.
- 758. Procop G. S., Joseph K. K. Appl. Phys., 1972, v. 43, No 6, p. 2595.
- 754. Вихрова С. Б., Виноградов С. Н. В ки.: Обзоры по электронной техиике. Серия 2. М.: ЦНИИэлектроники вып. 12 (579). 1978. c. 1-38.
- 755. Caaali C., Campisano S. U., Lau S. S. J. Appl. Phys., 1—75, v. 46, № 7, p. 2831—2836.
- 756. Tertig D. J., Robinson G. J. Sol. St. Electron., 1976, v. 19, p. 407.
- 757. Parekh P. C., Sirrine R. C., Lemieux P. Sol. St. Electron., 1976, v. 19, № 5, p. 493.
- 758. Лебедев А. А., Юнусов М. С., Мамадалимов А. Г., Турнусов Н. А.— Физика и техиология полупроводииков, 1974, т. 8, № 4, с. 691— 693.
- 759. Дорфман В. Ф. Микрометаллургия в микроэлектронике. М.: Металлургия, 1978, с. 52—59.
- 760. Юнисов М. С., Тирсинов Н. А. Физика и техпология полупроводников. 1974. т. 8. № 6. с. 1145—1150.
- 761. Coe D. J., Rhoderich E. H., Gerzon P. H., Tinsley A. W. Institute of Physics conf., 1975, № 22, p. 74—83.
- 762. Sundström K. E., Petersson S., Tove P. A. Phys. Stat. Sol., 1973, v. 20, № 2, p. 653—668.

- 763. Азимов С. А., Юнусов М. С., Каримов Ф. К., Хатамкилов Г. В кн.: Легированиые полупроводники. М.: Наука, 1975, с. 21-23.
- 764. Ohdomari J., Tu K. N., D'Heurle F. M., Kuan T. S., Petersson S. Appl. Phys. Lett., 1978, v. 33 (12), № 15, p. 1028-1030.
- 765. Ohdomari J., Kuan T. S., Tu K. N. J. Appl. Phys., 1979, v. 50, p. 7020—7029.
- 766. Freuer J., Harth W. AEU, 1974, v. 28, № 11, p. 482-483.
- 767. Vossen J. J., Schable C. J., Kern L. J. Vac. Sci. ans Technol., 1974, v. 11, № 1, p. 60—70,
- 768. Комашко В. А., Мословский Ф. Н., Туз В. Ф. В кн.: Полупроводииковая техника и электроника, 1974, вып. 14, с. 98-101.
- 769. Del-Monte L. A. Compon. Conf. Washington D. C. N-Y, 1973, № 4. p. 21—25.
- 770. Интегральные схемы. Принципы коиструнрования и производства/Под ред. Колосова А. А. М.: Советское радио, 1978, 231 с.
- 771. Джунайдов С. С., Книгин П. И., Урманов Н. А., Шопен В. И. Физ. и технология полупроводииков, 1974, т. 8, № 3, с. 602-604 772. Кумая Фуминора, Кикути Эй Ота Масая — 1973, вып. 12, № 6.
- p. 96-100.
- 773. Kallfass T. NTG-Fachber, 1977, v. 60, p. 219-222.
- 774. Смирнов В. И., Матта Ф. Ю.— В ки.: Теория коиструкций контактов в электрониой аппаратуре. М.: Советское радио, 1974, c. 106-118.
- 775. Aristotelis C., Howard D. J. Electron. Mater., 1974, v. 3, p. 25-
- 776. Schiavone L. M., Pritchard A. A. J. Appl. Phys., 1975, v. 46, p. 452—453.
- 777. Kellner W. Simens Forsch- und Entwicklungsber., 1975, v. 4. № 3, p. 137—140.
- 778. Лобанов В. В., Каган Г. Е., Гук Ю. Н. ЖФХ, 1980, т. 54, № 11, c. 2819—2821.
- 779 Gillet E., Gruzza B. Surface Sci., 1980, v. 97, № 2-3, p. 553-
- 780. Allmen M., Lau S. S., Mäenpää M., Tsaur B. Y. Appl. Phys., Lett., 1980, v. 37, № 1, p. 84—86,
- 781. Crinolds H., Robinson G. Y. J. Vac. Sci. and Technol., 1-77, v. 14, № 1: p. 75--78.
- 782. Tsaur B. Y., Lau S. S., Mayer J. W. Appl. Phys. Lett., 1979, v. 35,
- 783. А. с. 572539 (СССР)/Достанко А. П., Гойденко П. П., Кушнер Л. К., Чистяков Ю. Д. Опубл. в Б. И., 1974, № 34, 70 с.
- 784. Достанко А. П., Путилин В. П., Шавикова О. А. и др. Электрониая промышлениость, вып. 6, 1972. с. 311.
- 785. Достанко А. П., Чистяков Ю. Д., Шавикова О. А. и др. Электрониая техиика. Материалы, вып. 4, 1972, с. 128.
- 786. Достанко А. П. Изв. АН БССР. Сер. физико-техиич. иаук, № 4, 1976, c. 101—107.
- 787. Достанко А. П. Электронная обработка материалов, 1976, № 6 (72), c. 66—70.
- 788. Баранов В. В., Достанко А. П. и др. Электроиная промышленность, 1975, № 2, с. 45.
- 789. Баранов В. В., Достанко А. П., Мурашкин В. П., Цуканов Л. Н. Электрониая техника, сер. 3, вып. 6 (60), 1975, с. 13.
- 790. Достанко А. П. ДАН БССР. Радиоэлектроника, 1977, т. ХХІ, № 1, c. 24—26.
- 791. Лапина Л. Н., Попова Г. Е., Трубачева Г. А. Обзоры по электроиной технике, сер. 6, вып. 6 (745), 1980, с. 76.

792. Достанко А. П., Шаталов В. В. Анализ систем металлизации интегральных схем. Учебное пособие. Минск: МРТИ, 1975, с. 1-34.

793. Руднев В. В., Лаврентьев К. М., Аигина Н. Р., Белова Н. С. — Зарубежная электронная техника, 1974, вып. 10, с. 42-54.

794. Достанко А. П., Ивкин В. М., Баранов В. В., Портнов Л. Я. — Электронная техника, 1980, сер. 8, вып. 4 (82), с. 51—62.

795. Чистяков Ю. Д., Яковлев Г. А. — Обзоры по электронной технике.

сер. 7, вып. 2 (625), 1979, с. 14—34.

796. Клименская Д. А., Афанасьева М. А., Глозман А. А., Александрова И. Н. — Обзоры по электронной технике, сер. 5, вып. 4 (753), 1980, c. 17.

797. Колешко В. М. — В кн.: Ультразвуковая микросварка. Мниск: Наука и техника, 1977, с. 179—184, 284—289.

798. Вячеславов П. М., Гриликес С. Я., Буркат Г. К., Круглова Е. Г. Гальванотехника благородных и редких металлов. Л.: Машиностроение, 1970, 145 с.

799. Локгитанова О. Г., Налитова Г. А., Камышина Л. Л. — Электрон-

ная техника, 1980, сер. 7, вып. 5(102), с. 11—17.

800. Гаврилова И. П., Юдина А. К. — В ки.: Покрытия драгоценными и редкими металлами. М.: МДКТП, 1968, 123 с.

801. Вайнштейн М. З., Зимина И. С. — Электронная техника, 1978, сер. 7. вып. 3 (88), с. 23—25.

- 802. Инженерная гальванотехника в приборостроении/Пол ред. Гинберга М. М.: Машиностроение, 1977, с. 192—216.
- 803. Прикладная электрохимия/Под ред. Ротиняна А. Л. Л.: Химия, 1974, 291 c.
- 804. Гершинский А. Е., Ржанов А. В., Черепов Е. К. В кн.: Микроэлектроника, т. II, вып. 2, 1982, с. 83-92.
- 805. Wittmer M., Smith D. L., Lew P. W., Nicolet M.-A. Solid-State Electronics, 1978, No 21, p. 573-580.
- 806. Pellegrini B. Solid-State Electronics, 1975, № 18, p. 417—426. 807. Вихрова С. Б., Виноградов Р. Н. — Обзоры по электронной технике. Серия полупроводниковые приборы: М.: ЦНИИ Электроника, 1978, вып. 12 (579), 42 с.

808. Canali C., Catellani C., Prudenzetl M., Wadlin W. H., Evans C. A. — Appl. Phys. Lett., 1977, v. 31, № 1, p. 43—45.

809. Hiroshi I., Kohki H., Masao N., Seijiro F. - Surface Sci., 1979. v. 86, p. 711—717.

810. Coe D. J., Rhoderich E. H. — Institute of Physics conf. Cer., 1978, № 22. p. 74—83.

- 811. Daniluk S., Mequire G. F. J. Appl. Phys., 1974, v. 45, № 12, p. 5141—5144.
- 812. Canali C., Silvestri L., Gelotty G. J. Appl. Phys., 1979, v. 50, № 9. p. 5768—5772.
- 813. Bower R. W., Sigurd D., Scott R. E. Solid-State Electronics, 1973, v. 16, № 12, p. 1461.
- 814. Ohdomari T. S., Tu K. N., d'Heurie F. M., Kuan T. S. Appl. Phys. Lett., 1978, v. 33, № 12, p. 1028—1030.
- 815. Ohdomari T. S., Kuan, Tu K. N. J. Appl. Phys., 1979, v. 50, № 11, p. 7020—7029.
- 816. Tsaur B. Y., Liau Z. L., Mayer J. W. Appl. Phys. Lett., 1979, v. A71, № 2—3, p. 270—272.
- 817. Свойства и применение платиновых металлов и сплавов в производстве стекловолокна. М.: ВНИИСПВ, 1973. 156 с.
- 818. Новиков И. И., Рытвин Е. И., Слотинцев Н. М. МИТОМ, № 4, 1974.

819. Новиков И. И., Рытвин Е. И., Слотинцев Н. М. — Изв. вузов. Цветная металлургия. № 3, 1976, с. 117—121.

820. Васильева Е. В., Лазарева И. Ю., Угасте Ю. Э., Скотников С. Л. — Зашита металлов, 1974, вып. 10, № 3, с. 349—350.

- 821. Егорова Р. В., Серков А. Т., Фингер Т. Т., Тельшева А. Ф. Химические волокиа, 1977, № 3, с. 70—71.
- 822. Редкие металлы: Справочник: Пер. с англ. М.: Мир. 1965, 320 с. 823. Burke D. P. — Chemical Week, 1979, March 28, p. 42—54; April 4. p. 46—64.
- 824. Cohn J. G. Engelhard Industries Technical Bull., 1968. v. 9. № 1, p. 5—9.
- 825. Hartog F., Zwietering P. J. Catalysis, 1963, v. 2, № 1, p. 79—86. 826. Harting W. H., Chaug J.-T. — J. Am. Chem. Soc., 1952. v. 74. № 12. p. 5927—5931.

827. Каталитические свойства веществ: Справочник/Под ред, Рейтера В. А. Киев; Наукова думка, 1968, 1564 с.: 1975, т 2. кн. 1 н 2. 1623 с.; 1976, т. 3, 1031 с.

828. Грязнов В. М., Полякова В. П., Савицкий Е. М. и др. — Изв. АН СССР. Серия химическая, 1970, № 11, с. 2520—2524.

829. Грязнов В. М. — ДАН СССР, 1969, т. 189, № 4, с. 794—796. 830. Грязнов В. М. — Вестник АН СССР, 1975, № 8, с. 34—39.

831. Wagner C., Hauffe K. - Z. Elektrochem., 1939. B1. 45, S. 409-416.

832. *Ubellohde A. R.* — Journ. Chem. Soc. 1949, p. 2008—2013. 833. Казанский В. Б., Воеводский В. В. — ДАН СССР, 1957, т. 116.

с. 633.

834. Темкин М. И., Аппельбаим Л. О. — В кн.: Проблемы физической химии. М.: Госхимиздат, 1958, с. 94-100.

835. Kowaka M. — J. Japan Inst. Metals, 1959, v. 23, p. 655—659.

- 836. Kowaka M., Joncich M. J. Mem. Inst. Scient and Industr. Res.,
- Osaka Univ., 1959, v. 16, p. 113—117. 837. Wood B. J., Wise H.— J. Catalysis, 1966, v. 5, p. 135—145.

838. Wood B. J. — J. Catalysis, 1968, v. 11, № 1, p. 30—34. 839. А. с. 256735 (СССР)/Смирнов В. С., Грязнов В. М., Мишенко А. П.

Опубл. в Б. И., 1969, № 35, 20 с. 840. А. с. 256745 (СССР)/Смирнов В. С., Грязнов В. М., Мишенко А. П.

Опубл. в Б. И., 1969, № 35, 22 с.

841. inami S. H., Wood B. J., Wise H. — J. Catalysis, 1969, v. 13. p. 397-403.

842. А. с. 274092 (СССР)/Грязнов В. М. Опубл. в Б. И., 1970. № 21.

843. Грязнов В. М., Смирнов В. С., Иванова Л. К., Мищенко А. П. — ДАН СССР, 1970, т. 190, № 1, с. 144—147.

844. Simmonds P. G., Shoemake G. R., Lovelock J. E. - Analit. Chem., 1970, v. 42, № 8, p. 881—885.

845. Yolles R. S., Wood B. J., Wise H. — J. Catalysis, 1971, v. 21, p. 66—

- 846. А. с. 321277 (СССР)/Смирнов В. С., Грязнов В. М., Мищенко А. П., Родина А. А. Опубл. в Б. И., 1971, № 35, 36 с.
- 847. А. с. 333963 (СССР)/Грязнов В. М., Храпова Е. В. Опубл. в Б. И., 1972, № 12, 22 c.
- 848. Смирнов В. С., Лебедева В. И., Грязнов В. М. ДАН СССР, 1972, T. 205, № 4, C. 891—894.
- 849. Simmonds P. G., Smith C. F. Analit. Chem., 1972, v. 44, № 8, p. 1548—1550.
- 850.- Γ рязнов В. М., Мищенко А. П., Полякова В. П. и др. ДАН СССР, 1973, т. 211, № 3, с. 624—627.
- 851. Храпова Е. В., Грязнов В. М., Калуга В. И., Рошан Н. Р. и др. Изв. АН СССР. Серия химическая, 1973, № 11, с. 2431—2436.

852. Gryaznov V. M., Pavlova L. F., Khlebnikov V. B. (Грязнов В. М., Павлова Л. Ф., Хлебников В. Б.) — Mechanisms of Hydrocarbon Reactions Symposium (1973). Budapest: Academiai Kiado, 1975, p. 107—115.

853. Хлебников В. Б., Феррари Р., Грязнов В. М., Павлова Л. Ф. — В кн.: Анализ современных задач в точных науках. М.: 1973,

64—167

854. Gryaznov V. M., Smirnov V. S., Slin'ko M. G. (Грязнов В. М., Смирнов В. С., Слинько М. Ж.) — Catalysis, Proceedings of the Fifth Intern. Congress on Catalysis, 1973, v. 2, p. 1147.

855. Смирнов В. С., Грязнов В. М., Лиакумович А. Г. и др. — Нефте-

химия, 1974, т. 14, № 1, с. 29—35.

856. Грязнов В. М., Смирнов В. С., Мищенко А. П., Орехова Н. В.—В кн.: Сплавы редких металлов с особыми физическими свойствами. М.: Наука, 1974, с. 131—133.

857. *Храпова Е. В., Грязнов В. М., Рошан Н. Р.* и др. — Изв. АН СССР.

Серия химическая, 1974, № 10, с. 2182—2188.

858. Смирнов В. С., Ермилова М. М., Кокорева Н. В., Грязнов В. М. — ДАН СССР, 1975, т. 220, № 3, с. 647—650.

859. Гиллер С. А., Грязнов В. М., Павлова Л. Ф. и др. — Химия гетероциклических соединений, 1975, № 5, с. 599—601.

860. *Буленкова Л. Ф., Грязнов В. М., Ошис Я. Ф.* и др. — Изв. АН Латв. ССР. Серия химическая, 1975, № 6, с. 696—700.

861. *Буленкова Л. Ф., Грязнов В. М., Павлова Л. Ф., Шиманская М. В.*— Изв. АН Латв. ССР. Серия химическая, 1975, № 6, с. 701—704.

862. Смирнов В. С., Грязнов В. М., Орехова Н. В. и др. — ДАН СССР, 1975, т. 224, № 2, с. 391—393.

- 863. *Буленкова Л. Ф., Ошис Я. Ф., Шиманская М. В.* и др. В кн.: Использование пентозансодержащего сырья. Рига: Зинатне, 1976, с. 74—75.
- 864. А. с. 540859 (СССР)/Грязнов В. М., Маганюк А. П., Костоглодов П. В. н др. Опубл. в Б. И., 1976, № 48, 69 с.

865. *Сарылова М. Е., Мищенко А. П., Грязнов В. М., Смирнов В. С.* — Изв. АН СССР. Серия химическая, 1977, № 2, с. 430—432.

866. Мищенко А. П., Сарылова М. Е., Грязнов В. М. н др.— Изв. АН , СССР. Серия химическая, 1977, № 7, с. 1620—1622.

867. Aguilar G., Gryaznov V. M., Pavlova L. F., Yagodovsky V. D. — React. Kinet. Catal. Lett., 1977, v. 7, № 2 p. 181—186.

868. Inoue H., Nagamoto H., Shinkai M. — Asahi Garasu Kogyo Gijutsu Shoreikai Kenkyu Hokoku, 1977, v. 31, p. 277—294.

869. Михаленко Н. Н., Храпова Е. В., Грязнов В. М. — Нефтехимия, 1978, № 2, с. 189—192.

870. Михаленко Н. Н., Храпова Е. В., Грязнов В. М. — Нефтехимия, 1978, № 3, с. 354—357.

871. Шпиро Е. С., Устинова Т. С., Смирнов В. С. и др. — Изв. АН СССР. Серия химическая, 1978, № 4, с. 763—767.

- 872. Ustinova T. S., Smirnov V. S., Gryaznov V. M. et. al. React. Kinet. Calal. Lett., 1978, v. 9, № 2, p. 227—232.
- 873. Зеляева Е. А., Грязнов В. М. Изв. вузов. Химия и химическая технология, 1979, т. 22, № 6, с. 684—687.
- 874. Грязнов В. М., Зеляева Е. А., Гульянова С. Г., Филиппов А. М. Изв. вузов. Химия и химическая технология, 1979, т. 22, № 8, с. 911—914.
- 875. *Ермилова М. М., Басов Н. Л., Смирнов В. С.* п др. Изв. АН СССР. Серия химическая, 1979, № 8, с. 1773—1775.

876. А. с. 685661 (СССР)/Мищенко А. П., Грязнов В. М., Смирнов В. С. п др. Опубл. в Б. И., 1979, № 34, 120 с.

877. A. с. № 704936 (СССР)/Грязнов В. М., Смирнов В. С., Дюма-

ев К. М. п др. Опубл. в Б. И., 1979, № 47, 103 с. 878. Nagamoto H., Inoue H.—Nippon Kagaku Kaishi, 1979, № 12.

878. Nagamoto H., Inoue H. — Nippon Kagaku Kaishi, 1979, № 12, p. 1629—1635.

879. Устинова Т. С., Шпиро Е. С., Смирнов В. С. п др. — Изв. АН СССР. Серня химическая, 1976, № 2, с. 441—444.

880. Грязнов В. М., Смирнов В. С., Ермилова М. М. и др. — Нефтехимия, 1979, т. 19, № 5, с. 662—666.

881. Грязнов В. М. — Кннетика н катализ, 1971, т. 12, № 3, с. 640—645.

882. *Тюряев И. Я., Колобихин В. А.*— Кинетнка и катализ, 1961, т. 2, № 3, с. 429—434.

883. Eick J. D. — J. Dental Res., 1969, v. 48, № 6, p. 1284.

884. Bates J. F. — Intern. Metals Rev., 1977, v. 22, march, p. 39.

885. Spengler F. — Z. Metalik., 1976, Bd 67, № 5, S. 289.

886. Leuse J. — Metall, 1949, № 3, p. 105—110, 128.

887. Джадд Д., Вышецки Г. Цвет в науке и технике. М.: Мир, 1978. 590 с.

888. Лифииц В. А., Старченко И. П. — Возможности спектрофотометрирования для определения цвета сплавов золота. Науч. тр./ /ВНИИЮвелириром. Л.: ВНИИЮвелириром, 1973, вып. 2, с. 104— 120.

889. *Hamburg J. W.* Das Gold. Joldschmiede Zeitung, 1976, № 5, S. 63—66.

890. Селиванкин С. А., Власов И. И., Никитин М. К. Технология ювелирного производства. Л.: Машиностроенне, 1978. 320 с.

891. Старченко И. П., Лифшиц В. А. — Исследование параметров заполнения керамических форм при литье ювелирных изделий. Науч. тр./ВНИИЮвелирпром. Л.: ВНИИЮвелирпром, 1979, вып. 19, с. 5—13.

892. Лифииц В. А. Особенности пайкн золотых ценочек термореактивными приноями. Науч. тр./ВНИИювелириром. Л.: ВНИИЮвелириром, 1974. вып. 5, с. 58—68.

893. *Изабакаров Г. Б.* Основы кубачинского искусства. Махачкала. Дагучиедгиз, 1979. 62 с.

894. *Бреполь Э.* Теория и практика ювелирного дела: Пер. с нем. Л.: Машиностроение. 1975. 383 с.

895. Головин В. А., Ульянова Э. Х. Палладиевые сплавы для изготовления ювелирных изделий. Сб. тр./ВНИИГосзнак. М.: В 1959, вып. 2, с. 112—130.

 Коваленко В. С. Металлографические реактивы. М.: Металлургия, 1973. 107 с.

897. *Попилов Л. Я., Зайцев Л. П.* Электрополированне и электротравление металлографических шлифов. М.: Металлургиздат, 1963.

- 898. А. с. 533624 (СССР)/Гудов Л. А., Агапова Е. Я. Опубл. в Б. И., 1976, № 40, с. 69.
- 899. А. с. 652201 (СССР)/Гаврилов В. Г., Стрюк В. В. Опубл. в Б. И., 1976, № 10, с. 109.
- 900. Ahlers C. T. V., Balluffi R. W. J. Appl. Phys., 1967, v. 38, № 2, p. 910.
- 901. Rohr D. L., Murz L. E., Hecker S. S. Metallurgical Trans., 1979, v. 10, No 4, p. 399—405.

902. Prakt. Metallographie, 1969, № 4, S. 228-231.

903. Brookes C. A., Greenwood V. H., Roatloort V. L. — J. Inst. Metals, 1970, v. 98, p. 27.

904. А. с. 244839 (СССР)/Савицкий Е. М., Полякова В. П., Горина Н. Б. Опубл. в Б. И., 1969, № 18, с. 155.

905. Snow D. B., Breedis V. F. — Acta Metallurg., 1974, v. 22, p. 418—419.

906. A. c. 268112 (СССР)/Полякова В. П., Савицкий Е. М., Горина Н. Б. Опубл. в Б. И., 1970, № 13, с. 122.

907. Зеленин В. И., Делогишин А. В.— Заводская лаборатория, 1973, т. 39, № 7, с. 826—827.

УКАЗАТЕЛЬ І ДВУХ-, ТРЕХ- И МНОГОКОМПОНЕНТНЫХ ДИАГРАММ СОСТОЯНИЯ БЛАГОРОДНЫХ МЕТАЛЛОВ С ЭЛЕМЕНТАМИ ПЕРИОДИЧЕСКОЙ СИСТЕМЫ

A \$1004 00°	1- D1 C 000
Ag—Al 204, 205	Ag—Pd—Cu 338
Ag—Au—Pd 333, 334	AgPdFe 338
Ag—Au, Cu 199, 200	Ag—Pt 211, 212
Ag—B 204	Ag—Re 209
Ag—Be 201, 203	Ag—P3M 206
Ag—Bi 209	Ag—S 209
Ag—C 206	Ag—Sb 209
Ag-Ca, Ba, Sr, Ra 202, 204	AgSc 204
Ag—Cd 203, 204	Ag—Se 209
Ag—Cd—Sn 341, 342	Ag—Si 206, 207
Ag—Cd—Zn 342	Ag—Sn 206, 207
Ag—Cr 209, 210	Ag—Te, Po 209
Ag—Cu—Cd 339, 340	Ag—Ti 206—208
	Ag T1004
Ag—Cu—Ni 339	Ag—T1 204
Ag—Cu—Sn 340, 342	Ag—Th, U, Pu 206
Ag—Cu—Zn 339, 341	Ag-V, Nb, Ta 209
Ag—Cu—Zn—Si 342	Ag—Y 204, 206, 207
Ag→Fe, Co, Ni 209	Ag—Zn 202, 204
. 7	Ag—Zr 207
Ag—Ga 204	
Ag—Ge 206	Λu—Ag 185, 188
Ag—H 199	Au—Ag—Cu 333, 334
Ag—Hf 208	Au—Cu—Ni 334
Ag—Hg 203, 204	Au—Ag—Cu—Zn 339
Ag—In 204, 205	Au—Ag—O ₂ 333, 334
	Au—Ag—Pd 333, 334
Ag—lr, Rh, Ru 212, 213	
Ag—La 207	Au—Al 190, 191, 193
Ag—Li 199, 200	Au—B 190
Ag—Mg 201, 204	Au—Be 186, 188
Ag—Mn 209, 210	Au—C 192
Ag—Mo, W 209	Au—Cd 187, 190
AgN 209	Λu—Co 196, 198
Ag—Na 199, 200	Au—Cr 195, 196
Ag—O 209	Au—Cu 185, 186, 188
	Au—Cu, Sr, Ba 186, 187, 189
Ag—P 208, 209	
Ag—Pb 206	Au—Fe 196, 197
Ag—Pd 210—212	AuGa 191

¹ Элементы следуют в порядке латинского алфавита.

Au—Hf 194	1r—Fe 276, 277
A., II., 100	
Au—Hg 190	Ir—Fe—Rh 377
Au—Hg 190 Au—In 191	Ir—Ga 267
Au—Ir, Os 197, 198	1r—Ga—Nb 374
A. Ti 105 100	11—Ga—Nu 5/1
Au—Li 185, 186	1r—Ge 271
Au—Mg 186, 189	1r—Gd—Co 373 Ir—Hf 268, 269
Au Mr 107	In 111 066 060
Au—Mn 197	11—111 208, 209
Au—Mo, W 196	1r—Hg, Zn, Cd 263
Au—Mo, W 196 Au—Na, K, Rb, Cr, Fr 185, 187	1r—In 2 67
A. NIL 104 105	1 T - 000
Au—Nb 194, 195	1rLa 262
Au—Ni 196, 198	IrMg 262, 26 3
Au-O 194	Ir-Mn 275, 276
	11-3111270, 270
Au—P 194	1;Mo 272, 274
Au—Pb 194	1r—Nb 270, 271
Au—Pd 197—199	1rNbO 375
Au—Fu 191—199	
Au—Pd—Ag 337	1r—Ni 277
Au—Pd—Co 336 Au—Pd—Cu 334, 335, 337	Ir—P 271, 272
Au Dd Cu 224 225 227	
Au—Pu—Cu 334, 330, 331	Ir—Pb 271
Au—Pd—Fe 336	1r—Pd 277—279
Δ1:PdNi 337	Ir_Dd_Dt 377
A., D.1 Dinog 000	11—1 u—1 t 5//
Au—Pu—Pt 331, 338	Ir—Pr 263
Au—Pd—Ni 337 Au—Pd—Pt 337, 338 Au—Pd—W 336	Ir—Pd—Pt 377 Ir—Pr 263 Ir—Pt 278, 279
Au-Po 195	Ir—Pu 280
A DI 107 100	
Au—Pt 197, 198	1r—Re 276, 277
Au—Rh 196, 198	1rS Se Te 275
Au—Rh—Pt 338	1 C. D 979
	11—30—D 3/3
Au—P3M 192, 193	1r—Sc—B 373 1r—Sc—C 373 1r—Sc, Y, P3M 263
Au—Ru 199	1r-Sc V D3M 263
A. Ch D: 104	1 00, 1, 1011 200
Au—Sb, Bi 194	1r—Si 269, 271
Au—Sc 191	lr—Si 269, 271 lr—Sn 271
Au—Se 194, 195	1r-7r-0 374
A. C: 101	11-Z1-00/1
Au—Si 194	1r—Zr—Pa 3/4
Au—Si, Ge 192	1r—Sr 263
Au-Sn 192 193	1r_To 971 979
A. To 104	11—14 2/1, 2/2
Au—Si, Ge 192 Au—Sn 192, 193 Au—Ta 194 Au—Te 195 Au—Th, U, Pu 192	1r-1a-Co 3/5
Au—Te 195	1r—Ta—Ni 376
Au-Th-II Du 199	1. To 976
A. T. 104	11-10 270
Au—11 194	1r—Th 278, 279
Au—Tl 191	1r—Ti 267 268
Au—Tl 191 Au—V 194 195	1r—Ti 267, 268
Au—V191 Au—V 194, 195	1r—Ti 267, 268 1r—Ti—Re 374
Au—Tl 191 Au—V 194, 195 Au—Y 192	1r—Ti 267, 268 1r—Ti—Re 374 1r—U 279, 280
Au—Ti 194 Au—Ti 191 Au—V 194, 195 Au—Y 192 Au—Zn 187, 190, 191	1r—Ti 267, 268 1r—Ti—Re 374 1r—U 279, 280 Ir—U—C 373, 374
Au—Zn 187, 190, 191	Ir—Sn 271 Ir—Zr—O 374 Ir—Zr—Pd 374 Ir—Ta 271, 272 Ir—Ta—Co 375 Ir—Ta—Ni 376 Ir—Tc 276 Ir—Th 278, 279 Ir—Ti 267, 268 Ir—Ti—Re 374 Ir—U 279, 280 Ir—U—C 373, 374
Au—Tl 191 Au—V 194, 195 Au—Y 192 Au—Zn 187, 190, 191 Au—Zr 194	Ir-V 270 271
Au—Zn 187, 190, 191 Au—Zr 194	Ir-V 270 271
Au—Zn 187, 190, 191 Au—Zr 194 Ir—Ag—Pd—371	Ir-V 270 271
Au—Zn 187, 190, 191 Au—Zr 194 Ir—Ag—Pd—371 Ir—Al 266, 267	Ir—V 270, 271 Ir—V—Co 375 Ir—V—Nb 375
Au—Zn 187, 190, 191 Au—Zr 194 Ir—Ag—Pd—371 Ir—Al 266, 267	Ir—V 270, 271 Ir—V—Co 375 Ir—V—Nb 375
Au—Zn 187, 190, 191 Au—Zr 194 Ir—Ag—Pd—371 Ir—Al 266, 267 Ir—Al—Nb 372, 373	Ir—V 270, 271 Ir—V—Co 375 Ir—V—Nb 375
Au—Zn 187, 190, 191 Au—Zr 194 Ir—Ag—Pd—371 Ir—Al 266, 267 Ir—Al—Nb 372, 373 Ir—As, Sb 272	Ir—V 270, 271 Ir—V—Co 375 Ir—V—Nb 375
Au—Zn 187, 190, 191 Au—Zr 194 Ir—Ag—Pd—371 Ir—Al 266, 267 Ir—Al—Nb 372, 373 Ir—As, Sb 272	Ir—V 270, 271 Ir—V—Co 375 Ir—V—Nb 375 Ir—W 274, 275 Ir—W—B 377 Ir—W—Re 376, 377
Au—Zn 187, 190, 191 Au—Zr 194 Ir—Ag—Pd—371 Ir—Al 266, 267 Ir—Al—Nb 372, 373 Ir—As, Sb 272 Ir—Au, Ag 261	Ir—V 270, 271 Ir—V—Co 375 Ir—V—Nb 375
Au—Zn 187, 190, 191 Au—Zr 194 Ir—Ag—Pd—371 Ir—Al 266, 267 Ir—Al—Nb 372, 373 Ir—As, Sb 272 Ir—Au, Ag 261 Ir—Au—Pd 371, 372	Ir—V 270, 271 Ir—V—Co 375 Ir—V—Nb 375 Ir—W 274, 275 Ir—W—B 377 Ir—W—Re 376, 377 Ir—Zr 268
Au—Zn 187, 190, 191 Au—Zr 194 Ir—Ag—Pd—371 Ir—Al 266, 267 Ir—Al—Nb 372, 373 Ir—As, Sb 272 Ir—Au, Ag 261 Ir—Au—Pd 371, 372 Ir—B 263, 266	Ir—V 270, 271 Ir—V—Co 375 Ir—V—Nb 375 Ir—W 274, 275 Ir—W—B 377 Ir—W—Re 376, 377 Ir—Zr 268 Os—B, Al, Ga 231, 233
Au—Zn 187, 190, 191 Au—Zr 194 Ir—Ag—Pd—371 Ir—Al 266, 267 Ir—Al—Nb 372, 373 Ir—As, Sb 272 Ir—Au, Ag 261 Ir—Au—Pd 371, 372 Ir—B 263, 266	Ir—V 270, 271 Ir—V—Co 375 Ir—V—Nb 375 Ir—W 274, 275 Ir—W—B 377 Ir—W—Re 376, 377 Ir—Zr 268 Os—B, Al, Ga 231, 233
Au—Zn 187, 190, 191 Au—Zr 194 Ir—Ag—Pd—371 Ir—Al 266, 267 Ir—Al—Nb 372, 373 Ir—As, Sb 272 Ir—Au, Ag 261 Ir—Au—Pd 371, 372 Ir—B 263, 266	Ir—V 270, 271 Ir—V—Co 375 Ir—V—Nb 375 Ir—W 274, 275 Ir—W—B 377 Ir—W—Re 376, 377 Ir—Zr 268 Os—B, Al, Ga 231, 233 Os—Be 231
Au—Zn 187, 190, 191 Au—Zr 194 Ir—Ag—Pd—371 Ir—Al 266, 267 Ir—Al—Nb 372, 373 Ir—As, Sb 272 Ir—Au, Ag 261 Ir—Au—Pd 371, 372 Ir—B 263, 266	Ir—V 270, 271 Ir—V—Co 375 Ir—V—Nb 375 Ir—W 274, 275 Ir—W—B 377 Ir—W—Re 376, 377 Ir—Zr 268 Os—B, Al, Ga 231, 233 Os—Be 231 Os—Ce—B 364
Au—Zn 187, 190, 191 Au—Zr 194 Ir—Ag—Pd—371 Ir—Al 266, 267 Ir—Al—Nb 372, 373 Ir—As, Sb 272 Ir—Au, Ag 261 Ir—Au—Pd 371, 372 Ir—B 263, 266 Ir—Be 261, 262 Ir—Bi 272, 273 Ir—Ca 263	Ir—V 270, 271 Ir—V—Co 375 Ir—V—Nb 375 Ir—W 274, 275 Ir—W—B 377 Ir—W—Re 376, 377 Ir—Zr 268 Os—B, Al, Ga 231, 233 Os—Be 231 Os—Ce—B 364 Os—Co 239, 240
Au—Zn 187, 190, 191 Au—Zr 194 Ir—Ag—Pd—371 Ir—Al 266, 267 Ir—Al—Nb 372, 373 Ir—As, Sb 272 Ir—Au, Ag 261 Ir—Au—Pd 371, 372 Ir—B 263, 266	Ir—V 270, 271 Ir—V—Co 375 Ir—V—Nb 375 Ir—W 274, 275 Ir—W—B 377 Ir—W—Re 376, 377 Ir—Zr 268 Os—B, Al, Ga 231, 233 Os—Be 231 Os—Ce—B 364 Os—Co 239, 240
Au—Zn 187, 190, 191 Au—Zr 194 Ir—Ag—Pd—371 Ir—Al 266, 267 Ir—Al—Nb 372, 373 Ir—As, Sb 272 Ir—Au, Ag 261 Ir—Au—Pd 371, 372 Ir—B 263, 266 Ir—Be 261, 262 Ir—Bi 272, 273 Ir—Ce 263 Ir—Ce 262	Ir—V 270, 271 Ir—V—Co 375 Ir—V—Nb 375 Ir—W 274, 275 Ir—W—B 377 Ir—W—Re 376, 377 Ir—Zr 268 Os—B, Al, Ga 231, 233 Os—Be 231 Os—Ce—B 364 Os—Co 239, 240
Au—Zn 187, 190, 191 Au—Zr 194 Ir—Ag—Pd—371 Ir—Al 266, 267 Ir—Al—Nb 372, 373 Ir—As, Sb 272 Ir—Au, Ag 261 Ir—Au—Pd 371, 372 Ir—B 263, 266 Ir—Be 261, 262 Ir—Bi 272, 273 Ir—Ca 263 Ir—Ce 262 Ir—Co 277	Ir—V 270, 271 Ir—V—Co 375 Ir—V—Nb 375 Ir—W—B 377 Ir—W—B 377 Ir—W—Re 376, 377 Ir—Zr 268 Os—B, Al, Ga 231, 233 Os—Be 231 Os—Ce—B 364 Os—Co 239, 240 Os—Cr 236, 237 Os—Cu 231
Au—Zn 187, 190, 191 Au—Zr 194 Ir—Ag—Pd—371 Ir—Al 266, 267 Ir—Al—Nb 372, 373 Ir—As, Sb 272 Ir—Au, Ag 261 Ir—Au—Pd 371, 372 Ir—B 263, 266 Ir—Be 261, 262 Ir—Bi 272, 273 Ir—Ca 263 Ir—Ce 262 Ir—Co 277 Ir—Cr 272, 273	Ir—V 270, 271 Ir—V—Co 375 Ir—V—Nb 375 Ir—W—B 377 Ir—W—B 377 Ir—W—Re 376, 377 Ir—Zr 268 Os—B, Al, Ga 231, 233 Os—Be 231 Os—Ce—B 364 Os—Co 239, 240 Os—Cr 236, 237 Os—Cu 231
Au—Zn 187, 190, 191 Au—Zr 194 Ir—Ag—Pd—371 Ir—Al 266, 267 Ir—Al—Nb 372, 373 Ir—As, Sb 272 Ir—Au, Ag 261 Ir—Au—Pd 371, 372 Ir—B 263, 266 Ir—Be 261, 262 Ir—Bi 272, 273 Ir—Ca 263 Ir—Ce 262 Ir—Co 277	Ir—V 270, 271 Ir—V—Co 375 Ir—V—Nb 375 Ir—W 274, 275 Ir—W—B 377 Ir—W—Re 376, 377 Ir—Zr 268 Os—B, Al, Ga 231, 233 Os—Be 231 Os—Ce—B 364 Os—Co 239, 240

Os—Hf 234	D.J. A. T. 202	
O- I-000 040	Pd—Au—Te 383, 384	DI I OLO
Os—Ir 239, 240	Pd—Au—Y 383	Pd—In—Sb3
Os—La—B 364	Pd—Au—Zn 383	Pd—In—Sn 3
OsMg 231	1 u—Au—ZII 303	Dd In Cu
	Pd—B 289, 293, 294	Pd—In—Sn-
Os—Mo 237, 238	Pd—Ba 283	Pd—In—Te 3
OsMoB 365	D1 D 204 000	Dd 11000 0
	Pd—Be 281, 282	Pd—Li 280, 2
Os—Mo—W 364, 365	Pd—Bi 301, 306	Pd—Lu—Sn 3
OsNb 235, 236	Dd D: T- 200 000	Pd—Mg 281,
	PdBiTe 392, 393	D4 M C0
Os—Nd —B 364	Pd—Ca 282	Pd—Mg—C3
Os-Ni 240	Pd—Cd 284—286	Pd—Mg—Te
	ru—Cu 204—200	Dd Mm 205
Os—P, As, Sb, Bi 236	Pd—Cd—C 384	Pd—Mn 305,
Os—Pd 240	Pd—Ce 286	PdMnCo
Os—Pr 231, 232	D1 C 200	Pd—Mn—Ni
	Pd—Co 308, 309	D1 15 000
OsPrB 364	Pd—Co—Pt 397	Pd—Mo 302, 3
Os—Pt 240, 241	Dd Co NI: 907	Pd—Mo—Ni 3
	Pd—Co—Ni 397	D4 Na 000
Os—Re 239	PdCoSi 397	PdNa 280
Os—S, Se, Te 238	Pd—Cr 301, 306	PdNb 301, 3
Os—Sc, Y, P3M 233	D.1 C. 000, 500	Pd—Nb—Mo
05-3t, 1, F3M 233	Pd—Cs—S 377	D 1 - 1/10-1/10
OsSi 235	Pd—Cu 280—282	Pd—Ni 308, 30
Os—Sm—B 364	DJ C. A 41 40"	Pd—Ni—Cu 3
O. C. 00"	Pd—Cu—Ag—Al 405	Dd Nagan
Os—Sn 235	Pd—Cu—Al 384, 385	Pd—Np 310
Os—Ta 236	Dd Cu Co 270 200	Pd-Ni-P 38
	Pd—Cu—Co 378, 380	Dd Ni Diac
Os—Th 231, 234	Pd—Cu—Cr 377, 378	Pd—Ni—Pt 39
Os—Ti 232, 234	Pd—Cu—Fe 377, 378	Pd-P 301, 304
Os—U 231, 232, 234	D1 C 2107, 310	Pd—P—Te 394
03-0 201, 202, 204	Pd—Cu—Si 378	D1 D1 000 0
OsUC 363, 364	Pd—Cu—Te 378, 379	Pd—Pb 299, 30
Os—V 235	Dd D007	Pd-Pb-Bi 39
O- W 000	Pd—Dy 287	Da Di Coo
Os—W 238	Pd—Er 288	Pd—Pb—C 39
Os—WB 365	Pd—Er—Sn 289	Pd—Pb—Te 39
	Tu-Li-Sii 209	PdPt 3083
Os—W—C 365	Pd—Eu 287	Tu-Ft 300-3
Os—W—Re 365	Pd—Fe 308, 309	Pd—Pu 310, 3:
Os—Y 230—232	D4 E C-000, 000	PdP3M 290,
03-1200-202	Pd—Fe—Co 395, 396	D.1 C.007 007
Os-Yb 231, 232	Pd—Fe—H 396	Pd—S 305, 307
Os—Zr 233, 235	Dd Eo Mar 20"	Pd-S-Te 394
	Pd—Fe—Mg 395	D4 CF 201 20
Pd—Ag—Al 379, 380	PdFeNi 396	Pd—Sb 301, 30
Pd-Ag-Cd 379	Pd—Fe—O 396	Pd—Sb—Mn 3
D.I. A. C. 202	D.1 F. D.000	Pd-Sb-Te 39
Pd—Ag—Cr 382	Pd—Fe—P 396	
Pd—Ag—Dy 380, 381	PdFePt 396	Pd—Sc 285, 29
Dd A C 202		Pd—Sc—Sn 38
Pd-Ag-S 383	Pd—Fe—S 396	Dd Co 20E
Pd—Ag—Si 380, 381	Pd—Ga 292, 294	Pd—Se 305
Pd-Ag To 202	Pd-G2-C 386	Pd—Se—Te 39
Pd—Ag—Te—383	Pd—Ga—C 386	Pd—Si 298, 299
Pd—Ag—Ti 380, 381	Pd—Ga—Ge 386, 387	
Pd—Ag—Ni 382, 383	Pd—Ga—Ni 386	Pd—Si—Ni 397
Dd 4 - 1,000 001	Dd Co To 207	Pd—Si—Sb 389
Pd—Ag—Y 380, 381	Pd—Ga—Te 387	D4 C: T- 200
Pd—Ag—Zr 381, 382	Pd—Gd 285	Pd—Si—Te 389
Pd-Al 292, 294		Pd—Sm 286
Fu-A) 292, 294	Pd—Ge 298, 299	Pd—Sn 299, 30
PdAlC 386	Pd—Ge—C 390	Fu-311 299, 30
Pd—Al—Co 385	D4 C. M' 000	Pd—Sn—C 390
D1 41 C0 500	Pd—Ge—Ni 390	Pd-Sn-Sb-I
PdAlFe 385	PdGeTe 390	
PdAlNi 385, 386	Dd_Hf 905 900	Pd—Sn—Te 390
Dd A1 C-00#	Pd—Hf 295, 298	Drl 9 000 000
PdAlSc 385	Pd—Hg 284, 286, 293	Pd—Sr 282, 283
Pd-Al-Te 386	Pd—Hg—C 384	Pd—Ta 301—30
Pd Ac 201 204	DA II OOO	PdTc, Re 305,
Pd—As 301, 304	Pd—Ho 288	Tit 70 00% 000
Pd—As—Bi 392, 393	Dd. Ho Cn 200	Pd—Te 305, 307
Pd—As—Sb 392	Pd—Ho—Sn 389	
D4 4 70 39Z	Pd—In 292, 294—296	Pd—Th 308—31
PdAsTe 394	Pd—In—As 387, 388	Pd—Ti 2 95—297
PdAgдейтерий 382, 383	Dd 1. C 207	Pd-Tl 294, 295
Achiepun 302, 303	Pd—ln—C 387	D. T. 0000
MOA	1	Pd— Tl —C 389
586		

Pd—In—Sb 387, 389	Pd—Tl—Te 389
Pd—In—Sn 387, 388	PdTm\$n 380
Pd—In—Sn—Mn 405 Pd—In—Te 389	Pd—U 310, 311 Pd—U—Ni 389 Pd—V 300, 302
Pd—In—Te 389	Pd—U—Ni 389
Pd—Li 280, 281	Pd—V 300, 302
Pd—Lu—Sn 389	Pu-v-(0.391.392
Pd—Mg 281, 282 Pd—Mg—C 384	Pd-V-Mo 391 Pd-V-Nb-Mo 405, 406
Pd—Mg—Te 384	Pd—V—Nb—Mo 405, 406
Pd—Mn 305, 307	Pd—V—Ni 392 Pd—V—Ni—Pt 406
PdMnCo 395	Pd-W 302, 305, 306
Pd—Mn—Ni 395 396	Pd-W-De 303 304
Pd—Mo 302, 306	Pd—W—Re 393, 394 Pd—W—Ru 394
PdMoNi 393	Pd—Y 287, 293
PdNa 280	Pd—Y 287, 293 Pd—Yb 288
PdNb 301, 302	PdZn 283, 284
Pd—Nb—Mo 391, 392	PdZnC 384
Pd—Ni 308, 309	PdZnGa 384
Pd—Ni—Cu 378 Pd—Np 310	Pd—Zn—Ge 384 Pd—Zn—Te 384
Pd—Ni—P 383	PdZnTe 384
Pd—Ni—Pt 397	Pd—Zr 295, 297, 298
Pd—P 301, 304	Pt—Ag cm. Ag
Pd	Pt—Ag—Au 398 Pt—Al 318, 321
Pd—Pb 299, 300 Pd—Pb—Bi 390, 391 Pd—Pb—C 391 Pd—Pb—Te 391	Pt—Au cm. Au
Pd—Pb—Bi 390, 391	Pt—Au—Ni 398, 399
Pd—Pb—C 391	Pt—Au—Sb—Mn 405
Pd—Pb—Te 391	Pt—As 325, 328
POPL308310	Pt—B 318, 321
Pd—Pu 310, 311 Pd—P3M 290, 291, 293	Pt—Ba 312
Pa—P3M 290, 291, 293	Pt—Bi 326, 328
Pd—S 305, 307 Pd—S—Te 394	Pt—Co 331
Pd—Sb 301, 304	Pt—Co—Ni 402
Pd—Sh—Mn 399	Pt—Cr 327—329
Pd—Sb—Mn 392 Pd—Sb—Te 392, 393	Pt—Cr—Mn 400, 401 Pt—Cu 312
2a—Sc 285, 293	Pt—Cu—Fe 397
Pd—Sc—Sn 386	PtCuNi 397
Pd—Se 305	Pt—Cu—O 397 398
Pd—Se—Te 394, 395	Pt—Cu—O 397, 398 Pt—Cu—Zn 397
² d—Si 298, 299	Pt—Er 320
Pd—Si—Ni 397, 398 Pd—Si—Sb 389 Pd—Si—Te 389	Pt—Er 320 Pt—Fe 330, 331
70—51—50 389 04 S: To 200	Pt—Fe—Co 401
Pd—Sm 286	Pt—Fe—Ni 401, 402
Pd—Sn 299, 300	Pt—Ga 319, 321
2d—Sn—C 390	Pt—Ga—Ge 399 Pt—Ga—Ni 399, 400
Pd—Sn—Sb—Mn 405	Pt—Ga—Ni 399, 400
d—Sn—Te 390	Pt—Ge 324
rd—Sr 282, 283	PtGeNb 400
d—Ta 301—303	Pt—Ge—Ni 400, 401 Pt—Hi 324
dTc. Re 305, 307, 308	Pt—Ha 318 310
d—Te 305, 307	Pt—Hg 318, 319 Pt—In 320, 322
d—Th 308—310	
d—Ti 295—297 d—Tl 294, 295	Pt—Mg 312 Pt—Mn 328—330
d—Tl 294, 295	PtMo 327, 329
d—TI—C 389	PtMoRe 401, 402
	- 110 I(C TO I, TOZ

Pi

Ru—U—Nb 351 Ru—U—Nb—Mo 402, 404 Ru—U—Ni 351 Ru—U—V 351 Ru—U—Zr 351 Ru—V 223, 224 Ru—V—Fe 358 Ru—V—Mo 358 Ru—V—Re 359 Ru—V—Re 359 Ru—V—Zr 356 Ru—W 226, 227 Ru—W—B 362 Ru—W—Co 361	Ru—W—Fe—Ni 404 Ru—W—Ni 361, 362 Ru—W—Re 361 Ru—Y 214 Ru—Y—Ni 348, 349 Ru—Y—Zr 347 Ru—Zn 213 Ru—Zn—U 342 Ru—Zr 220, 221 Ru—Zr—Hf 355, 356 Ru—Zr—Mo 357 Ru—Zr—N 357 Ru—Zr—Nb 356, 357 RuTi—RuZr—RuHf 404

предметный указатель

Абсолютно черное тело 120 Амальгамы 508 Аммиакаты комплексные платиновых металлов 151, 166, 167 Биметаллы, способы производства 41, 42 Бриллюэна зоны 83 Вторичноэмиссионные саойства 117-119 Вязкость 62-66 Галогеинды простые 150 Гидроксиды 146, 147 Гидростатическое прессование 38, 39 Дегидрогенизация 496 Диамагиетики 129 Жаропрочиые конструкционные материалы: поиятие 465, 466 виды изделий 465 влияние высокотемпературной коррозии 481-489 — легирования 466—469, 473—475 микролегирования 475 примесей 476—481 режимов деформации и отжига 481-483 химической микронеоднородности 475-477 Зеебека эффект 110 Золото дисперсноупрочисиное 417, 418 - извлечение, сорбщионияя технология - историческая справка 8. 9 колориметрические характеристики - растворимость РЗМ 192 сусальное 35, 36 Излучательная способность интегральная 120, 126 — спектральная 120, 126—128 Изотопы 90-95 Интегральные схемы: выводы, вспомогательные элементы 448, 460—463 защитиые покрытия из золота 448 — — палладня 465 — — серебра 464 Капиллярные трубки топкостепные, производство 38 Карбонилы платиновых металлов 151, 168, 169 Катализаторы: Адамса 494 Брелига 494 из палладия и его сплавов 498-502.

```
- платиновой черии 493

    платины губчатой 493

    и ее сплавов 492

  — рутения 492— серебра 492
  коллондальные 494
  массивные, компактные 493
  мембранные 497

    для гидрогенизации водорода 502.

  - композитные 498
  - типы 497

    явления сопряжения 504

  металлические 494, 495
  на носителях 494
  Пааля 494
  скелетиые 494
  Скита 494
Каталитическая актианость металлов
Клейма 510
Комплексные соединения, классы 150
Композиты, способы произволства 41.
Контактиая пара 424, 425
Контактиые материалы:
  металл-кремний 448-464
  металл-полупроводиик 443
  на основе золота 407-409

    — металлов платиновой группы

  408-410
  — серебра 410—414
  — — применение 420, 421
  порошковые, обгорание 415, 416

области применения 417, 418
сваривание 414, 417

  с волокнистой структурой, армирова-
  ние 419, 420
  — — обгорание 419
  — — сваривание 419, 420
Коррозионная стойкость 171-173
Коррознонностойкие материалы 490, 491
Литье металлов и сплавов 29, 32, 33
Лоренца сила 137
Магнитная восприимчивость:
 понятие 129
  влияющие факторы 129
  удельная 129-137
Месторождения:
 золота экзогенные 13, 11

— метаморфизованные 14
```

эндогенные 12, 13

```
илатиновых металлов экзогенные 20.
  — энлогенные комплексные 19. 20
  — — самостоятельные 19
  серебра 16, 17
Механические свойства:
  влияние степени деформации 141-143
  - температуры 141, 143
  металлов технической чистоты 139, 140
Минералы золота 14, 15
- платиновых металлов 21-24
— серебра 17—19
Модуль упругости, влияние температу-
. ры 142
  — монокристаллов 140
Монокристаллы металлов и их сплавов
Микроэлектроника, выбор металлов 446
Нитрозокомплексы рутення н осмия
  151, 169, 170
Нитрокомплексы платиновых металлог
  151, 165, 166
Обработка давлением 34
— резапием 39, 40
Оксиды 146, 148, 149
Онзагера, соотпошения 110
Оптические постоянные 121-125
Отражательная способность 120—125
Парамагиетики 129
Пельтье эффект 110
Период решетки 82, 83
Плавка вакуумно-индукционная 29-33
- электроино-лучеаая 33
Платинели 431
Платиновые металлы, справка 10, 11
                        историческая
— получение 28—31
Плотиость:
  жидких металлов 49

    сплавов золота 45, 46

 — палладия 48, 49
 — платины 49, 50
 — серебра 43—45
 методы измерения 43
 таердых металлов 83, 85
Поверхностное патяжение сплавос:
  золота 53-55
  паллапия 56-58
 платины 58
 родия 54-57
 серебра 51-53
Поглощательная способность 120, 125
Показатель поглошения 120-125

    преломления 120—125

— — комплексиый 120
Ползучесть 466-474, 488
Потенциалы:
 в хлоридиых расплавах 181
 пулевых зарялов 181, 182
 - полных зарядов металлов платино-
 вой группы 182
 стандартные в системах с образова-
 пием комплексных соединений 179,
Потенциометров обмотка, материалы:
- высокоомные 422
 на основе золота 426
 низкоомпые 422
Припон 438-441
Проба золота 14
Пробность сплавов 509, 510
Проволоки производство 37, 38
Прокатка 35
Псевдосилавы серебряные 415-417
Пурбе диаграммы:
```

```
золота 174, 175
  ирилия 178, 179
  осмия 176, 177
  паллалия 179
  платины 179
  родия 177, 178
рутения 175, 176
  серебра, 173, 174
Работа выхода электронов:
  методы определення 114, 115
  монокристаллов 115-117
  поликристаллов 115
  сплавов и соединений 117, 118
 Распад ядер, схемы 96, 97
Растворение, способы 144—146
Растяжки 437, 438
Реактивы для химического травления
структуры 541-543
— электрополирование 544, 546—550
— электротравление 544, 552, 553
Реакции взаимолействия, схемы:
  иридия и его соединений 155
  осмия и его соединений 153
  палладня и его соединений 156
  платины и ее соединений 157
  родия и его соединений 154
  рутения и его соединений 152
Рекристаллизация 144
Сварка плаалением, виды 40, 41
Селениды 146, 150
Серебро, историческая справка 9, 10 — получение 27, 28
Силициды, свойства 447
Синергизм 492
Сплааы:
  для потеициометров 423-425
  — стоматологни 506—508
  - ювелириой техники золота литей-
  иые 512, 513
  — — — цветные 514, 515
  — — износостойкость 509
  — — коррозионная стойкость 509
  ——— пробиость 509—511
  — — прочность 509
  — — технологичиость 509
  — — цает 508, 511, 512
  золото-палладий, свойства 198, 199
  золото-ссребро, механические саой-
  ства 188
 магнитные системы железо-палладий

    — кобальт—платина 435, 436

  палладия 293, 296, 308, 310
  ПлВ-20 422
Степени окисления характерные 144, 145
Структура дислокационная платины и
 ее сплавов 468-473, 483

    кристаллическая металлов 82, 84

Сульфатокомплексы 151, 164, 165
Сульфиды 146, 150
Теллуриды 146, 150
Температура, кнпения 99

    перехода на пластичного состояния

 в хрупкое 144
плавления 99
Температурный коэффициент линсйного
 расширения 105

— объемного расширения 50
Температуропроводность 100-102
Тепзолатчики 433
— высокотемпературные 433—435
— сопротивления 434, 435
Тензочувствительность 433
Тепловые нейтроны, сечения взаимодей:
 ствия 98
```

Тсплоемкость 99, 100 Теплопроводиости коэффициент 103, 104 Теплота плавления 99 - сублимация 99 Термодинамические свойства: золота 66 рутения 67 сплавов золота 73-77 иридия 77 — палладня 78—81 платины 81, 82 — родия 77 серебра 67—73 чистых мсталлов 67 Термометры сопротнвления 431-433 Термопары: из иридисвых сплавов 431 платинели 431 платиновых мсталлов 428—430 Ле Шателье 427 109 платинородиевые, градунровочиые кривые 427 температурная зависимость т.э.д. с 432 термоэлектролы 426-431 Термоэлектродвижущая сила 119-1; ; Токи обмена реакции водородной 183. — кислородиой 183, 184 Токопроводящие системы 448-155 - - тонкоплсиочные 444, 445 Томсона эффект 110 Трансвлияния закономерность 151 Упругие свойства 139, 140 — элементы 437, 438 Ферми поверхность: определение, 83 золота 83, 86 иридия 88 меди 86 осмия 87 палладия 88, 89 платины 88 родия 88, 89 рутення 87, 88 серебра 83, 86 517 Филиграни техника 520 Фториды бинарные 158, 159 Халькогепиды 146, 150

Химический состав: золота и его сплавов 532, 534-537 иридия 538, 539 осмия 539 палладия и его сплавов 526, 531, 532, 534, 535 родия 536, 538 рутения 539 серебра и сто сплавов 522, 526, 527 серебряных припоев 528, 529 Хлориды бинарные 160, 161 Хлорокомплсксы 150, 162, 163 Холла эффект 137—139 Циаиокомплексы 151, 167, 168 Чериение поверхности ссрсбряных изделий 520 Шсрби урависние 468 Штамповка 39 Электрическая проводимость удельная эрозня 412 Электрические контакты 407 Электролитическая обработка 543, 544 Электроиная структура 83, 85 Электроиное строение атома 144, 145 Электросопротивление удельное: золота 105, 106 ирндия 107 осмия 107 палладия 105, 106 платины 105, 106 родня 105, 106 рутення 107 серебра 105, 106 сплавов золота 60, 61, — палладия 61,— серебра 59, 60 108, 100 чистых металлов 59 Энергетический барьер реакций 496 Энергия дефскта упаковки 468, 469 Ювелириые изделия: из серебра 519, 520 сплавов платины и палладия 520 клейменне 509-511 литье по выплавляемым моделям 516, пайка 516, 517 термообработка 517 технологические операции 516

Под редакцией Савицкого Е. М. БЛАГОРОДНЫЕ МЕТАЛЛЫ

Справочник

ИБ № 2049

Редактор издательства Γ . А. Карцева Художественный редактор H. А. Смурыгин Техинческий редактор H. А. Сперанская Корректоры Γ . T. Петрова, Γ . Φ . Лобанова

Сдано в набор 28.12.83. Подписано в печать 12.04.84. Т-07578. Формат бумаги 84×1081/а2. Бумага типографская № 1. Гариитура литературиая. Псчать высокая. Усл. печ. л. 37,0. Усл. кр.-отт. 31,08. Уч.-изд. л. 41,76. Тираж 10 000 экз. Заказ № 688. Цена 2 о. 70 к. Изд. № 0460

Ордена Трудового Красного Знамени издательство «Металлургия», 119857, ГСП, Москва. Г-34. 2-й Обыденский пер., д. 14

Владимирская типография *Союзполиграфпрома при Государствениом комитете СССР по делам издательств, полиграфии и книжной торговли

600000, г. Владимир, Октябрьский проспект, д. 7

